DOCKET NO.: 213930US0PCT

JC16 Rec'd PCT/PTO SEP 1 7 2001

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Takashi SHIBATA, et al.

SERIAL NO.: NEW U.S. PCT APPLICATION

FILED: HEREWITH

INTERNATIONAL APPLICATION NO.: PCT/JP00/01608

INTERNATIONAL FILING DATE: 16 MARCH 2000

FOR: SORBITOL DEHYDROGENASE, GENE ENCODING THE SAME AND USE

THEREOF

REQUEST FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. 119 AND THE INTERNATIONAL CONVENTION

Assistant Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

Sir:

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicant claims as priority:

COUNTRY	APPLICATION NO.	DAY/MONTH/YEAR
JAPAN	11/72810	17 March 1999
JAPAN	11/224679	06 August 1999

A certified copy of the corresponding Convention application(s) was submitted to the International Bureau in PCT Application No. PCT/JP00/01608. Receipt of the certified copy(s) by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.

Respectfully submitted,

OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

22850

Norman F. Oblon Attorney of Record Registration No. 24,618

Surinder Sachar

Registration No. 34,423

(703) 413-3000 Fax No. (703) 413-2220 (OSMMN 1/97)

COS VI COS VICES COS

THIS PAGE BLANK (USPTO)

09/924,163

PCT/JP 00/01608

JP09/01608

日本国特許庁

特 許 庁 12.04.00 OFFICE

PATENT OFFICE JAPANESE GOVERNMENT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

1999年 3月17日

REC'D 0 5 JUN 2000

PCT

出 願 番 号 Application Number:

平成11年特許顯第072810号

藤沢薬品工業株式会社

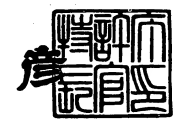
PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2000年 5月19日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office

近藤隆



出証番号 出証特2000-3036932

【書類名】

特許願

【整理番号】

A3910

【提出日】

平成11年 3月17日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C12N 9/04

C12N 1/21

C12N 15/53

C12P 7/60

【発明者】

愛知県名古屋市千種区松竹町1-38 プリオール牧野 【住所又は居所】

3 B

【氏名】

柴田 孝

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県東海市加木屋町泡池11-237

【氏名】

市川 千代

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県一宮市今伊勢町宮後字宮代62-1 ソレーユ宮

代305

【氏名】

松浦 光高

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県海部郡甚目寺町大字下萱津字五反田31-1

【氏名】

野口 祐嗣

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県川西市美山台1-4-20

【氏名】

斎藤 善正

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市並木3-11-11

【氏名】

山下 道雄

特平11-072810

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府大阪市淀川区西中島2-14-10-405

【氏名】 ▲高▼田 葉子

【特許出願人】

【識別番号】 000005245

【氏名又は名称】 藤沢薬品工業株式会社

【代理人】

【識別番号】 100080791

【弁理士】

【氏名又は名称】 高島 一

【電話番号】 06-6227-1156

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 006965

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9715693

【プルーフの要否】 要

特平11-072810

【書類名】 明細書

【発明の名称】 ソルビトールデヒドロゲナーゼ、それをコードする遺伝子およびそれらの用途

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の理化学的性質を有するソルビトールデヒドロゲナーゼ

- (a) 作用: D-ソルビトールをL-ソルボースに変換する反応を触媒する
- (b) 分子量:約54 k D a
- (c) 補酵素: NAD (P) + 依存性
- (d) 基質特異性:ソルビトール、マンニトール、アラビトールを特異的に酸化し、キシリトール、リビトール、イノシトール、グリセロールに作用しない。

【請求項2】 グルコノバクター・オキシダンスG624株由来である請求項1記載のソルビトールデヒドロゲナーゼ。

【請求項3】 請求項2記載のソルビトールデヒドロゲナーゼと分子進化上、同一の遺伝子を起源とするソルビトールデヒドロゲナーゼ。

【請求項4】 グルコノバクター属に属する細菌由来である請求項3記載の ソルビトールデヒドロゲナーゼ。

【請求項5】 以下の(a) または(b) の蛋白質であるソルビトールデヒドロゲナーゼ。

- (a) 配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列からなる蛋白質
- (b) 上記(a) のアミノ酸配列において、1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換、挿入、付加もしくは修飾されたアミノ酸配列からなり、且つD-ソルビトールをL-ソルボースに変換する反応を触媒する蛋白質

【請求項 6 】 請求項 $1 \sim 5$ のいずれかに記載のソルビトールデヒドロゲナーゼをコードする DNA。

【請求項7】 以下の(a) または(b) のDNAである請求項6記載のDNA

(a) 配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号537~1991で示される塩基配列からなるDNA

(b) 上記(a) の塩基配列とストリンジェントな条件でハイブリダイズし得るDNA

Ĭ

【請求項8】 グルコノバクター属に属する細菌由来である請求項6または7記載のDNA。

【請求項9】 配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号537~1991で示される塩基配列からなるDNAおよびその部分DNAとハイブリダイズし得るDNAであって、ソルビトールデヒドロゲナーゼ活性を有する蛋白質をコードする遺伝子。

【請求項10】 請求項9記載の遺伝子によってコードされ、ソルビトール デヒドロゲナーゼ活性を有するグルコノバクター属由来の蛋白質。

【請求項11】 以下の(a) または(b) のDNAからなるプロモーター遺伝子。

- (a) 配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号1~536で示される塩 基配列からなるDNA
- (b) 上記(a) の塩基配列において、1もしくは数個の塩基が欠失、置換、挿入、付加もしくは修飾された塩基配列からなり、且つ少なくとも1種の微生物においてプロモーター活性を有するDNA

【請求項12】 請求項6~9のいずれかに記載のDNAを含む組換えベクター。

【請求項13】 請求項6~9のいずれかに記載のDNAを含む発現ベクタ -。

【請求項14】 ソルボースデヒドロゲナーゼをコードするDNAおよび/ またはソルボソンデヒドロゲナーゼをコードするDNAをさらに含む請求項13 記載の発現ベクター。

【請求項15】 請求項13または14記載の発現ベクターで宿主細胞を形質転換して得られる形質転換体。

【請求項16】 大腸菌、シュードモナス属、グルコノバクター属、アセトバクター属およびシュードグルコノバクター属からなる群より選択される属に属する請求項15記載の形質転換体。

特平11-07281

【請求項17】 Dーソルビトールを2ーケトーLーグロン酸に変換する能力を有する請求項15または16の形質転換体。

【請求項18】 請求項13記載の発現ベクターで形質転換された宿主細胞を培地中で培養し、得られる培養物から請求項1~5のいずれかに記載のソルビトールデヒドロゲナーゼまたは請求項10記載の蛋白質を採取することを含むソルビトールデヒドロゲナーゼ活性を有する蛋白質の製造方法。

【請求項19】 請求項13記載の発現ベクターで形質転換された宿主細胞を培地中で培養し、得られる培養物またはその処理物にD-ソルビトールを接触させる工程を含むL-ソルボースの製造方法。

【請求項20】 ソルボースデヒドロゲナーゼをコードするDNAおよびソルボソンデヒドロゲナーゼをコードするDNAを含む発現ベクターで形質転換された宿主細胞を培地中で培養し、得られる培養物またはその処理物に請求項19記載の方法により得られるLーソルボースを接触させる工程を含む2ーケトーLーグロン酸の製造方法。

【請求項21】 請求項17記載の形質転換体を培地中で培養し、得られる 培養物またはその処理物にD-ソルビトールを接触させる工程を含む2-ケトー L-グロン酸の製造方法。

【請求項22】 請求項20または21に記載の方法により得られる2-ケトーレーグロン酸を、L-アスコルビン酸またはそのアルカリ金属塩もしくはアルカリ土類金属塩に変換する工程を含む、L-アスコルビン酸またはそのアルカリ金属塩もしくはアルカリ土類金属塩の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規ソルビトールデヒドロゲナーゼ(本発明において、ソルビトールデヒドロゲナーゼとはDーソルビトールを酸化してLーソルボースに変換する反応を触媒し得る酵素を意味するものとする;以下、SLDHという)、それをコードする遺伝子、該遺伝子を用いた遺伝子操作によるLーソルボースおよび2ーケトーLーグロン酸(以下、2KLGAという)の製造方法、並びにそれらの

製造に関わる発現系に関する。また、本発明は上記方法により得られる2KLG Aを利用したL-アスコルビン酸またはその塩の製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

L-ソルボースはライヒシュタイン法によるL-アスコルビン酸(ビタミンC)合成における重要な中間体である(図1を参照)。D-ソルビトールを化学的に酸化すると生成物の約半分がD-ソルボースになるのに対し、SLDH活性を有する微生物にD-ソルビトールを接触させると約95%の収率でL体のみが得られることから、D-ソルビトールをL-ソルボースに変換する工程には従来より発酵法が用いられてきた。

[0003]

一方、2KLGAは、工業的にはL-ソルボースを化学的に酸化することにより合成されている。L-ソルボースデヒドロゲナーゼ(SDH)およびL-ソルボソンデヒドロゲナーゼ(SNDH)による2段階の酵素的酸化反応を経由してL-ソルボースを2KLGAに変換する微生物が知られてはいるが、いずれも2KLGAの生産量が低いのが現状である。

[0004]

発酵法によって2KLGAを従来よりも効率よく生成させ得る方法として、SLDH遺伝子を単離し、これをSDHおよびSNDH活性を有する微生物に導入することによりD-ソルビトールから2KLGAを合成することができる組換え微生物を作製し、該微生物にD-ソルビトールを接触させる方法が考えられる。

[0005]

これまでにいくつかのタイプのSLDHが単離されている [Agric. Biol. Chem., 46(1), 135-141 (1982); Biokhimiia, 43(6), 1067-1078 (1978); J. Biol. Chem., 224, 323 (1957); J. Biol. Chem., 226, 301 (1957); J. Bacteriol., 71, 737 (1956)]。本発明者らはすでに、グルコノバクター・オキシダンス (Gluconobacter oxydans) に属する菌株から、膜結合型で大小2つのサブユニットからなり、さらにチトクローム c 様ポリペプチドと結合して作用するSLDHをコードする遺伝子を単離している (特願平9-285280号)。しかしなが

ら、他のタイプのSLDH遺伝子のクローニングについては、これまで報告されていない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

したがって、本発明の目的は、2KLGAの発酵生産に有用な新規SLDH遺伝子を提供することであり、また、該遺伝子で形質転換された宿主微生物、特にSDHおよびSNDH活性をすでに有する宿主に該遺伝子を導入した形質転換体を提供することである。さらに、本発明の目的は、該微生物を用いてDーソルビトールからLーソルボースまたは2KLGAを製造する方法を提供することである。また、本発明の別の目的は、該SLDH遺伝子で形質転換された宿主微生物の培養による組換えSLDHの製造方法並びに該SLDHを用いた酵素法によるLーソルボースの製造方法を提供することである。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記目的を達成するために鋭意研究を重ねた結果、SLDH活性を有するグルコノバクター属の菌株の染色体DNAライブラリーから、該酵素のコード領域を含むDNAをクローニングすることに成功した。シークエンスの結果、該DNAは本発明者らが以前に単離したSLDH遺伝子とは全く異なる、新規なSLDH遺伝子を含むことが確認された。さらに、本発明者らは該DNAを含む発現ベクターでシュードモナスを形質転換し、該組換えシュードモナスの培養物から組換えSLDHを精製することに成功した。また、該DNAを含む発現ベクターで形質転換されたシュードモナスを、SDH遺伝子およびSNDH遺伝子を含む発現ベクターでさらに形質転換し、該形質転換体の培養物を用いてDーソルビトールを2KLGAに効率よく変換することに成功し、本発明を完成するに至った。

[0008]

すなわち、本発明は以下に示す通りである。

- (1) 下記の理化学的性質を有するSLDH。
 - (a) 作用: D-ソルビトールを L-ソルボースに変換する 反応を触媒する

5

- (b) 分子量:約54kDa
- (c) 補酵素: NAD (P) + 依存性
- (d) 基質特異性:ソルビトール、マンニトール、アラビトールを特異的に酸化し、キシリトール、リビトール、イノシトール、グリセロールに作用しない。
- (2) グルコノバクター・オキシダンスG624株由来である上記(1) のSLDH。
- (3)上記(2)記載のSLDHと分子進化上、同一の遺伝子を起源とするSLDH。
- (4) グルコノバクター属に属する細菌由来である上記(3)記載のSLDH。
- (5)以下の(a) または(b) の蛋白質であるSLDH。
 - (a) 配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列からなる蛋白質
- (b) 上記(a) のアミノ酸配列において、1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換、挿入、付加もしくは修飾されたアミノ酸配列からなり、且つDーソルビトールをLーソルボースに変換する反応を触媒する蛋白質
- (6)上記(1) \sim (5)のいずれかのSLDHをコードするDNA。
- (7)以下の(a) または(b) のDNAである上記(6)のDNA。
- (a) 配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号537~1991で示される塩基配列からなるDNA
- (b) 上記(a) の塩基配列とストリンジェントな条件でハイブリダイズし得るDNA
- (8) グルコノバクター属に属する細菌由来である上記(6) または(7) のD NA。
- (9)配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号537~1991で示される塩基配列からなるDNAおよびその部分DNAとハイブリダイズし得るDNAであって、SLDH活性を有する蛋白質をコードする遺伝子。
- (10)上記(9)の遺伝子によってコードされ、SLDH活性を有するグルコノバクター属由来の蛋白質。
- (11) 以下の(a) または(b) のDNAからなるプロモーター遺伝子。
 - (a) 配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号1~536で示される塩



基配列からなるDNA

- (b) 上記(a) の塩基配列において、1もしくは数個の塩基が欠失、置換、挿入、付加もしくは修飾された塩基配列からなり、且つ少なくとも1種の微生物においてプロモーター活性を有するDNA
- (12) 上記(6)~(9) のいずれかのDNAを含む組換えベクター。
- (13) 上記(6)~(9) のいずれかのDNAを含む発現ベクター。
- (14) SDHをコードするDNAおよび/またはSNDHをコードするDNA をさらに含む上記(13)の発現ベクター。
- (15)上記(13)または(14)の発現ベクターで宿主細胞を形質転換して得られる形質転換体。
- (16)大腸菌、シュードモナス属、グルコノバクター属、アセトバクター属およびシュードグルコノバクター属からなる群より選択される属に属する上記(15)の形質転換体。
- (17) 該形質転換体がD-ソルビトールを2KLGAに変換する能力を有する ものである上記(15) または(16) の形質転換体。
- (18)上記(13)の発現ベクターで形質転換された宿主細胞を培地中で培養し、得られる培養物から上記(1)~(5)および(10)のいずれかのSLD H活性を有する蛋白質を採取することを含む該蛋白質の製造方法。
- (19)上記(13)の発現ベクターで形質転換された宿主細胞を培地中で培養 し、得られる培養物またはその処理物にD-ソルビトールを接触させる工程を含むL-ソルボースの製造方法。
- (20) SDHをコードするDNAおよびSNDHをコードするDNAを含む発現ベクターで形質転換された宿主細胞を培地中で培養し、得られる培養物またはその処理物に上記(19)の方法により得られるL-ソルボースを接触させる工程を含む2KLGAの製造方法。
- (21)上記(17)の形質転換体を培地中で培養し、得られる培養物またはその処理物にD-ソルビトールを接触させる工程を含む2KLGAの製造方法。
- (22)上記(20)または(21)の方法により得られる2KLGAを、Lー アスコルビン酸またはそのアルカリ金属塩もしくはアルカリ土類金属塩に変換す

る工程を含む、L-アスコルビン酸またはそのアルカリ金属塩もしくはアルカリ 土類金属塩の製造方法。

[0009]

【発明の実施の形態】

本発明のSLDHは、DーソルビトールをLーソルボースに変換する反応を触媒する、分子量約54kDaの蛋白質であり、補酵素としてNADP⁺ またはNAD⁺ を要求することを特徴とする。本酵素はソルビトールの他、マンニトール、アラビトールを特異的に酸化することができるが、キシリトール、リビトール、イノシトール、グリセロールには作用しない。

[0010]

本発明のSLDHは、上記の特徴を有する限りその由来に特に制限はなく、天 然に存在する生物起源のものの他、自然もしくは人工の突然変異体、あるいは異 種、すなわち外来のSLDH遺伝子を導入して得られる形質転換体由来のものも すべて包含される。好ましくは酢酸菌、特にグルコノバクター属に属する細菌、 より好ましくはグルコノバクター・オキシダンス、就中グルコノバクター・オキ シダンスG624株 (FERM BP-4415; 国際出願公開WO95/23 220号公報) 由来のSLDHが例示される。また、別の好ましい態様において は、本発明のSLDHは、G.オキシダンスG624株由来のSLDHと分子進 化上、同一の遺伝子を起源とするSLDHである。ここで、「分子進化上、同一 の遺伝子を起源とする」とは、そのDNA配列分析、生理学的役割等の解析によ り、分子進化上、G.オキシダンスG624株由来のSLDHと同一の遺伝子を 起源として進化してきたと合理的に判断されるSLDHをいい、これらはDNA 配列上、高度な相同性を保持している。これらのSLDHは、好ましくは、G. オキシダンスG624株由来のSLDHと、DNA配列において60%以上、最 も好ましくは80%以上の相同性を示すものである。これらは、後で詳述するよ うに、配列表配列番号2に示されるDNA配列をもとに、適当なプライマーを用 いてPCR法により、あるいは適当なプローブを用いてハイブリダイゼーション 法によりその遺伝子をクローニングすることができる。

[0011]

特平11-072810

さらに好ましい態様においては、本発明のSLDHは配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列からなる蛋白質、またはSLDH活性を損なわない範囲で、該アミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換、挿入、付加もしくは修飾されたアミノ酸配列からなる蛋白質である。

[0012]

本発明のSLDHは、(1) 該酵素を産生する細胞または組織の培養物を原料として単離精製する方法、(2) 化学的に合成する方法または(3) 遺伝子組換え技術によりSLDHを発現するように操作された細胞から精製する方法等を適宜用いることによって取得することができる。

[0013]

天然のSLDH産生細胞からのSLDHの単離精製は、例えば以下のようにし て行うことができる。すなわち、適当な液体培地中で該細胞を培養し、得られる 培養物からSLDH活性を含む画分を分離回収する。例えば、該酵素が細胞質に 局在する場合(本発明のSLDHはNAD(P) * 依存性であることから、細胞 質に局在することが予測される)、培養物を遠心および/または濾過して菌体を 回収後、超音波処理やリゾチーム処理および浸透圧ショック等により該菌体を破 砕し、10,000~40,000rpm程度で遠心して上清(可溶性画分)を 回収する。目的のSLDHは、得られた可溶性画分から、酵素蛋白質の分離精製 に常套的に利用されている分離技術を適宜組み合わせることによって精製するこ とができる。このような分離技術としては、例えば、塩析、溶媒沈澱法等の溶解 度の差を利用する方法、透析、限外濾過、ゲル濾過、非変性ポリアクリルアミド ゲル電気泳動(PAGE)、SDS-PAGE等の分子量の差を利用する方法、 イオン交換クロマトグラフィー、ヒドロキシルアパタイトクロマトグラフィー等 の荷電を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィー等の特異的親和性を 利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィー等の疎水性を利用する方法、等 電点電気泳動等の等電点の差を利用する方法などが挙げられる。

[0014]

化学合成による本発明のSLDHの製造は、例えば配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列を基にして、各配列の全部または一部をペプチド合成機を用いて

合成し、得られるポリペプチドを適当な再生条件下で再生 (renaturation) させることにより行うことができる。

[0015]

しかしながら、本発明の一実施態様であるG. オキシダンスG624由来のSLDHは、非生理学的な条件において非常に不安定な酵素であるため、上記の方法では精製の途中で酵素が失活する場合がある。このような酵素を素早く精製するためには、ヒスチジンタグ法、GST法等を用いることができる。したがって、本発明のSLDHの特に好ましい取得方法は、以下に詳述するように、該酵素を有する細胞のDNAから該酵素をコードするDNAをクローニングし、さらに遺伝子操作により、金属イオンキレートに吸着し得るアミノ酸配列をコードする核酸配列を該DNAに付加する工程を含むものである。

[0016]

酵素遺伝子のクローニングは、通常、以下の方法により行われる。まず、所望の酵素を産生する細胞または組織より、該酵素を上記のような手段により完全または部分精製し、N末端アミノ酸配列をエドマン法により決定する。また、該酵素を配列特異的プロテアーゼで部分分解して得られるオリゴペプチドのアミノ酸配列を同様にエドマン法により決定する。決定された部分アミノ酸配列に対応する塩基配列を有するオリゴヌクレオチドを合成し、これをプライマーまたはプローブとして用いて、該酵素を産生する細胞または組織より調製されたRNAまたはDNAからPCR法またはコロニー(もしくはプラーク)ハイブリダイゼーション法によって該酵素をコードするDNAをクローニングする。

[0017]

あるいは、完全または部分精製された酵素の全部または一部を抗原として該酵素に対する抗体を常法にしたがって作製し、該酵素を産生する細胞または組織より調製されたcDNAまたはゲノミックDNAライブラリーから、抗体スクリーニングにより該酵素をコードするDNAをクローニングすることもできる。

[0018]

しかしながら、上記のG.オキシダンスG624由来SLDHのように、不安 定で精製が困難な酵素については、その酵素活性をマーカーとして、ゲノミック DNAライブラリーから該酵素の遺伝子をそのプロモーター配列を含む断片としてスクリーニングすることができる。SLDHは、D-ソルビトールをL-ソルボースに変換するので、生成するL-ソルボースを検出することによりSLDH活性を有するクローンを選択することができる。

[0019]

具体的には、まずSLDH活性を有する細胞または組織から染色体DNAを常法により単離し、これを適当な制限酵素で分解して、好ましくは染色体DNA内に多数の制限部位を有する制限酵素で部分分解して、得られる断片を適当なクローニングベクター中に挿入する。クローニングベクターとしては、プラスミドベクター、ファージベクター等が挙げられるが、大きなDNAインサートを収容できて、且つコロニーとして回収できることから、コスミドベクターやシャロミドベクターが好ましい。ファージベクターやコスミドベクター等を用いる場合は、さらにインビトロパッケージングを行って、ゲノミックDNAライブラリーを得る。

[0020]

コスミドライブラリーを用いる場合は、上記のようにして得られるパッケージング液で適当な指示菌、好ましくは高形質転換能を有する大腸菌コンピテント細胞を感染させた後、固形培地上にプレートして培養する。生じた各コロニーを個別にDーソルビトールを含む液体培地に植菌して培養する。培養終了後、培養上清を回収して、例えば、レゾルシンー塩酸反応(Cohen, J. Biol. Chem., 201, 71, 1953)、レゾルシンー第二鉄塩ー塩酸反応(Kulka, Biochem. J., 63, 542, 1956)のようなケトへキソースの呈色反応を用いてSLDH活性を有するクローンの候補を選択する。

[0021]

得られたクローンが実際にSLDH活性を有する(すなわち、DーソルビトールをLーソルボースに変換する)ことは、例えば、HPLC等により培養上清中のソルボースを検出することにより確認される。

[0022]

コスミドクローンのDNAインサートは35~45kbと非常に大きいので、

プラスミドへのサブクローニングを容易にするために、予めインサートDNAの非SLDH遺伝子領域の一部を除いて縮小化するのが望ましい。このようなDNAインサートの縮小化方法としては、例えばシャロミドベクター等へのサブクローニングが挙げられる。シャロミドベクターは種々の長さのスペーサーDNAを有するので、コスミドベクターよりも小さな種々の長さのDNAをクローニングできる。本発明においては、例えば、約10~20kbのDNAインサートを収容し得るシャロミドベクターが好ましく使用される。SLDH活性を有するシャロミドクローンは上述の方法により選択することができる。

[0023]

プラスミドベクターへのサブクローニングは、例えば、上記のようにして得られる複数のシャロミドクローンについて制限酵素マッピングを行い、SLDH遺伝子内に制限部位が存在しないことがわかった制限酵素を用いてDNAインサートをさらに縮小化し、同様に制限酵素処理したプラスミドベクターとライゲーションさせることにより行うことができる。

[0024]

上記のストラテジーとは別に、本発明のSLDHをコードするDNAは、PC R法を用いて直接クローニングすることもできる。すなわち、該酵素活性を有する細胞または組織由来のゲノミックDNAまたはcDNA(もしくはmRNA)を鋳型とし、増幅断片がSLDHのコード領域をカバーするような適当なオリゴヌクレオチドの対をプライマーとして用いて、常法に従ってPCRを行うことにより、SLDHのコード領域を含むDNA断片を増幅することができる。このような方法は、配列既知のSLDHと分子進化上、同一の起源を有するSLDH遺伝子のクローニングにおいて特に有用である。例えば、G. オキシダンスG624株由来のSLDHと分子進化上、同一の起源を有すると推定される他の細菌由来のSLDH遺伝子をクローニングする場合、配列表配列番号2に示されるDNA配列に基づいて、該配列中塩基番号537~1991で示される塩基配列を含むDNA断片と高度に相同性を有するDNA断片を増幅し得るようなセンスおよびアンチセンスプライマーを構築してPCR法を実施すればよい。一方、目的のSLDHと高度な相同性を有するSLDHのDNA配列が未知の場合でも、例え

ば、5、上流領域の比較的保存されている幾つかの配列をセンスプライマー、3、下流領域の比較的保存されている幾つかの相補鎖配列をアンチセンスプライマーとして、PCRを行うことにより、該SLDH遺伝子をクローニングすることができる。SLDHの上下流配列が未知の場合、鋳型DNAと使用するプライマーとがある程度のミスマッチを含んでいても結合可能な程度に、アニーリング温度を低く設定する必要がある。したがって、PCR産物は目的のSLDH遺伝子を含む断片の他に、非特異的な増幅断片を含んだ混合物となる可能性がある。この場合、得られた増幅断片を、適当なクローニングベクター(例えば、TAクローニング用のプラスミドベクター等)、あるいは目的の増幅断片がプロモーター領域を含まない場合は、発現ベクターにクローニングし、これで大腸菌などのコンピテント細胞を形質転換して、上述の方法によりSLDH活性を有する形質転換体をスクリーニングすればよい。

[0025]

配列既知のSLDHと分子進化上、同一の起源を有するSLDH遺伝子のクローニングにおいては、さらに別のストラテジーとして、SLDH活性を有する細胞または組織由来のゲノミックDNAまたはcDNA(もしくはmRNA)を鋳型とし、既知DNA配列の全部または一部をプローブとして用いて、サザン法等のハイブリダイゼーション法により、直接クローニングする方法が挙げられる。

[0026]

上記のようにして得られたDNAインサートの塩基配列は、マキサム・ギルバート法やジデオキシターミネーション法等の公知のシークエンス技術を用いて決定することができる。

[0027]

本発明のSLDHをコードするDNAは、好ましくは、配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列、または該アミノ酸配列において、1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換、挿入もしくは付加されたアミノ酸配列(但し、該変異アミノ酸配列からなる蛋白質がDーソルビトールをLーソルボースに変換する反応を触媒し得る)をコードするDNAである。さらに好ましくは、本発明のSLDHをコードするDNAは、配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号537~1

991で示される塩基配列から実質的になるDNAである。ここで、「実質的になるDNA」とは、該特定塩基配列からなるDNAに加えて、該特定塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件でハイブリダイズし得る塩基配列からなり、且つ該特定塩基配列からなるDNAがコードする蛋白質と同様の理化学的性質を有する蛋白質をコードするDNAを意味する。また、ここで「ストリンジェントな条件」とは、塩基配列において約60%以上の相同性を有するDNAがハイブリダイズし得る条件をいう。ストリンジェンシーは、ハイブリダイズ反応や洗浄の際の温度、塩濃度等を適宜変化させることにより調節することができる。

[0028]

また、別の本発明のDNAは、配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号537~1991で示される塩基配列およびその部分DNAとハイブリダイズし得る塩基配列からなり、且つSLDH活性を有する蛋白質をコードする遺伝子をも包含する。したがって、該遺伝子によってコードされるSLDH活性を有する蛋白質、特にグルコノバクター属由来である蛋白質もまた、本発明の範囲に包含される。

[0029]

本発明のDNAは、上記のようにしてゲノミックDNAから得られるDNAだけでなく、mRNAから得られるcDNAであっても、あるいは配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号537~1991で示される塩基配列を基にして、化学的に合成されるDNAであってもよい。

[0030]

上記のようにSLDH活性を指標としてゲノミックDNAから得られた、SLDHをコードするDNAは、その5、上流領域にプロモーター遺伝子配列を含んでいる。該プロモーター遺伝子は、好ましくは、配列表配列番号2に示される塩基配列中塩基番号1~536で示される塩基配列、または該塩基配列において、1もしくは数個の塩基が欠失、置換、挿入、付加もしくは修飾された塩基配列からなり、且つ少なくとも1種の微生物においてプロモーター活性を有するDNAである。ここで「微生物」としては、細菌(例えば大腸菌、枯草菌、シュードモナス、グルコノバクター、シュードグルコノバクター、アセトバクター等)およ

び放線菌などの原核生物、並びに酵母等の一部の真核生物が好ましく例示される

[0031]

本発明はまた、本発明のSLDHをコードするDNAを含む組換えベクターを 提供する。本発明の組換えベクターは、原核および/または真核細胞の各種宿主 細胞内で複製保持または自律増殖できるものであれば特に限定されず、プラスミ ドベクターおよびファージベクター等が包含される。当該組換えベクターは、簡 便には当該分野において入手可能なクローニングベクターまたは発現ベクターに 、SLDHをコードするDNAを適当な制限酵素部位を利用して挿入することに よって調製することができる。

[0032]

特に、本発明の組換えベクターは、ある宿主細胞内で機能的なプロモーターの制御下にSLDHをコードするDNAが配置された発現ベクターである。使用されるベクターとしては、原核および/または真核細胞の各種宿主細胞内で機能して、その下流に配置された遺伝子の転写を制御し得るプロモーター領域と、該遺伝子の転写終結シグナル、すなわちターミネーター領域を含有し、該プロモーター領域と該ターミネーター領域とが少なくとも1つの制限酵素認識部位、好ましくはユニークな制限部位を含む配列を介して連結されたものであれば特に制限はないが、形質転換体選択のための選択マーカー遺伝子をさらに含有していることが好ましい。さらに所望により、該発現ベクターは、開始コドンおよび終止コドンを、それぞれプロモーター領域の下流およびターミネーター領域の上流に含んでいてもよい。

[0033]

宿主細胞として細菌を用いる場合、一般に発現ベクターは上記のプロモーター 領域およびターミネーター領域に加えて、宿主細胞内で自律複製し得る複製可能 単位を含む必要がある。プロモーター領域には、プロモーター、オペレーターお よびShine-Dalgarn (SD)配列が含まれる。例えば、宿主が大腸菌の場合には 、プロモーター領域としてtrpプロモーター、1 a c プロモーター、re c A プロモーター、1 p p プロモーター、t a c プロモーター等が、また、宿主が枯 草菌の場合には、プロモーター領域としてSPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーター等が挙げられる。ターミネーター領域としては、通常使用されている天然または合成のターミネーターを用いることができる。また、選択マーカー遺伝子としては、テトラサイクリン、アンピシリン、カナマイシン等の各種薬剤に対する耐性遺伝子を用いることができる。開始コドンとしては通常ATGが用いられるが、場合によってGTGを使用することもできる。終止コドンとしては常用のTGA、TAAおよびTAGが用いられる。

[0034]

本発明のSLDHをコードするDNAが該酵素を産生する細胞または組織由来のゲノミックDNAから調製され、本来のプロモーターおよびターミネーター領域を含有する形態で得られる場合には、本発明の発現ベクターは、形質転換しようとする宿主細胞内で複製保持または自律増殖できる公知のクローニングベクターの適当な部位に該DNAを挿入することによって調製することができる。用いられるクローニングベクターとしては、宿主が細菌の場合、大腸菌由来のPBR系ベクター、PUC系ベクター等、あるいは枯草菌由来のPUB110、PTP5、PC194等が例示される。

[0035]

本発明のSLDHをコードするDNAを含む発現ベクターが、組換えSLDHの製造のために使用される場合、特に該SLDHが非常に不安定で、通常の精製法では精製途中で酵素が失活する可能性がある場合には、以下のような改変SLDHコーディング配列を含む発現ベクターを用いることが特に好ましい。該改変SLDHコーディング配列は、本来のSLDHアミノ酸配列の末端にSLDHの精製を迅速化し得る特定のアミノ酸配列が付加された形態で、SLDHが発現するように、本来のSLDHコーディング配列の末端に該特定アミノ酸配列をコードする塩基配列が付加された配列からなる。SLDHの精製を迅速化し得る特定のアミノ酸配列としては、金属イオンキレートに吸着し得るアミノ酸配列、好ましくはヒスチジン、リジン、アルギニン等の塩基性アミノ酸からなる配列、より好ましくはヒスチジンからなる配列が挙げられる。このような配列はSLDHのアミノ末端またはカルボキシル末端に付加することができるが、カルボキシル末

端に付加するのがより好ましい。このような改変SLDHコーディング配列は、本来のSLDHコーディング配列の末端配列と一致する塩基配列に、付加すべきアミノ酸配列をコードする塩基配列を付加してなるオリゴヌクレオチドを合成し、これを一方のプライマーとして用い、SLDH DNAを鋳型としてPCRを行うことにより構築することができる。結果として得られる組換えSLDHは、以下に詳述するように、付加されたアミノ酸配列を吸着させ得る金属イオンキレートを固定化した担体を用いて迅速に単離精製することができる。

[0036]

また、本発明のSLDHをコードするDNAを含む発現ベクターが、2KLG Aの製造のために使用される場合には、当該DNAに加えて、SDHおよび/またはSNDHをコードするDNAを、宿主細胞内で発現し得る形態で含有する発現ベクターを用いることもできる。SLDHをコードするDNA、SDHをコードするDNAおよびSNDHをコードするDNAは、それぞれ別のプロモーターの制御下に置かれてもよく、あるいはそのうちの2つ以上が同一のプロモーターの制御下にタンデムに配置されてもよい。

[0037]

本発明の形質転換体は、本発明のSLDHをコードするDNAを含有する組換えべクターで宿主細胞を形質転換することにより調製することができる。宿主細胞は使用する組換えベクターに適合し、形質転換され得るものであれば特に限定されず、当分野で通常使用される天然に存在する細胞あるいは人工的に作製された変異体細胞もしくは組換え体細胞など種々の細胞が利用できる。好ましくは細菌、特に大腸菌(例えばDH5α、HB101等)、枯草菌、シュードモナス属細菌(例えばシュードモナス・フルオレセンス等)、グルコノバクター属細菌(例えばグルコノバクター・オキシダンス等)、シュードグルコノバクター属細菌、アセトバクター属細菌等である。

[0038]

組換えベクターの宿主細胞への導入は従来公知の方法を用いて行うことができる。例えば、宿主が大腸菌や枯草菌等の細菌の場合には、Cohen らの方法[Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 69: 2110 (1972)] 、プロトプラスト法[Mol. Gen. Gen

et., 168: 111 (1979)] 、コンピテント法[J. Mol. Biol., 56: 209 (1971)] 、エレクトロポレーション法等が挙げられる。

[0039]

特に、本発明の形質転換体は、本発明のSLDHをコードするDNAを含む発 現ベクターで形質転換された宿主細胞である。該形質転換体がD-ソルビトール から2KLGAを製造することを目的として作製される場合、宿主細胞はL-ソ ルボースを2KLGAに変換する能力を有するものである必要がある。好ましく は、該宿主細胞はSDHおよびSNDH活性を産生する細胞である。天然に存在 するこのような細胞としては、例えばグルコノバクター属やアセトバクター属、 シュードグルコノバクター属等に属する細菌、具体的にはグルコノバクター・オ キシダンスT-100 (FERM BP-4415;国際出願公開WO95/2 3220号公報)等が挙げられる。また、人工的に作製されたこのような細胞と しては、上記の天然に存在する細菌等から単離されたSDHおよびSNDHをコ ードするDNAを機能的に含む発現ベクターで形質転換体された細胞、好ましく は大腸菌、シュードモナス属細菌、グルコノバクター属細菌、シュードグルコノ バクター属細菌、アセトバクター属細菌等が挙げられる。具体的には、E. coli JM109-pUC19SD5(国際出願公開WO94/20609号公報), NB6939-pSDH-tu fB1, NB6939-pSDH-trp6, NB6939-pSDH-PL1, NB6939-pSDH-tac8(以上、国際出願 公開W〇95/23220号公報)等が例示される。

[0040]

また、本発明の形質転換体は、上記のようにSLDHをコードするDNAに加えて、SDHをコードするDNAおよび/またはSNDHをコードするDNAを、宿主細胞内で発現し得る形態で含有する発現ベクターで宿主細胞を形質転換することによっても得ることができる。該発現ベクターがSDHをコードするDNAまたはSNDHをコードするDNAのいずれか一方を欠く場合、当該DNAを含む別の発現ベクターとともにコ・トランスフォーメーションすればよい。

[0041]

本発明の組換えSLDHは、上記のSLDHをコードするDNAを含む発現べ クターを含有するいずれかの形質転換体を適当な培地中で培養し、得られる培養 物からSLDHを採取することにより製造することができる。

[0042]

用いられる栄養培地としては、炭素源としてグルコース、フルクトースなどの糖類、グリセロール、好ましくはLーソルボース、Dーソルビトールを含有するものである。また無機もしくは有機窒素源(例えば硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、カゼインの加水分解物、酵母抽出物、ポリペプトン、バクトトリプトン、ビーフ抽出物等)を含んでいてもよい。さらに所望により、他の栄養源〔例えば、無機塩(例えば、ニリン酸ナトリウムまたはニリン酸カリウム、リン酸水素ニカリウム、塩化マグネシウム、硫酸マグネシウム、塩化カルシウム)、ビタミン類(例えば、ビタミンB1)、抗生物質(例えば、アンピシリン、カナマイシン)など〕を培地中に添加してもよい。好ましくは、Dーソルビトール、酵母エキス、CaCO3、グリセロールを組成とする培地である。また、培地の糖(Dーソルビトール)の濃度は、通常1~50%、好ましくは2~30%である。

[0043]

形質転換体の培養は、通常pH5.5~8.5、好適にはpH6~8、18~40℃、好適には20~35℃で5~150時間で行われる。

[0044]

SLDHの精製は、SLDH活性の存在する画分に応じて、通常使用される種々の分離技術を適宜組み合わせることにより行うことができる。本発明のSLDHはNAD(P) + 依存性であることから、通常、形質転換体の可溶性画分に局在する可能性が高い。その場合、培養終了後に培養物を濾過もしくは遠心分離して菌体を回収し、超音波処理やリゾチーム処理および浸透圧ショック等によって細胞を破砕して得られる菌体抽出液を用いる。

[0045]

組換えSLDHが、上述のようにその末端に特定のアミノ酸配列を付加された 形態で産生される場合、該SLDHは、該特定アミノ酸配列を吸着させ得る金属 イオンキレートを固定化した担体を用いたクロマトグラフィー処理(固定化金属 アフィニティークロマトグラフィー; IMAC)により、迅速且つ容易に精製す ることができる。使用される金属イオンキレート吸着体は、遷移金属、例えばコ バルト、銅、ニッケル、鉄の二価イオン、あるいは鉄、アルミニウムの三価イオン等、好ましくはコバルトの二価イオン含有溶液を、リガンド、例えばイミノジ酢酸基、ニトリロトリ酢酸基、トリス (カルボキシメチル) エチレンジアミン基等を付着したマトリックスと接触させて該リガンドに結合させることにより調製される。キレート吸着体のマトリックス部は通常の不溶性担体であれば特に限定されない。

[0046]

本発明のLーソルボースの製造方法は、上記のSLDHをコードするDNAを含む発現ベクターを含有するいずれかの形質転換体を適当な培地中で培養し、得られる培養物、あるいはSLDH活性が該形質転換体の菌体内画分に存在する場合にはその菌体抽出液にDーソルビトールを接触させることにより、Lーソルボースを生成させる。培養物にDーソルビトールを接触させる方法には、Dーソルビトールを含有する培地中で該形質転換体を培養する方法も包含される。

[0047]

本発明はまた、上記方法により取得されたL-ソルボースを利用した2KLG Aの製造方法を提供する。すなわち、L-ソルボースを2KLGAに変換し得る 宿主細胞、好ましくはSDHをコードするDNAおよびSNDHをコードするDNAを含む発現ベクターで形質転換された宿主細胞を、適当な培地中で培養し、得られる培養液、あるいはSDHおよびSNDH活性が該宿主細胞の菌体内画分に存在する場合にはその菌体抽出液に上記方法により取得されたLーソルボースを接触させることにより、2KLGAを生成させる。培養物にLーソルボースを接触させる方法には、Lーソルボースを含有する培地中で該宿主細胞を培養する方法も包含される。

[0048]

本発明の別の2KLGAの製造方法は、上記のSLDHをコードするDNAを含む発現ベクターで形質転換された、Lーソルボースを2KLGAに変換し得る宿主細胞を、適当な培地中で培養し、得られる培養液、あるいはSLDH、SDHおよびSNDH活性が該宿主細胞の菌体内画分に存在する場合にはその菌体抽出液にDーソルビトールを接触させることにより、2KLGAを生成させる。培

特平11-07281

養物にD-ソルビトールを接触させる方法には、D-ソルビトールを含有する培 地中で該宿主細胞を培養する方法も包含される。

[0049]

本発明のL-ソルボースの製造方法および2KLGAの製造方法において用いられる培地および培養条件は、上記のSLDHの製造方法において用いられるものと同一であるかもしくは一部が異なるものでよい。

[0050]

また、菌体抽出液にD-ソルビトールまたはL-ソルボースを接触させる場合には、培養終了後の培養物を遠心分離または濾過して菌体を回収し、これを適当な緩衝液、例えば酢酸緩衝液中に懸濁して、超音波処理等により菌体を破砕した後遠心処理して得られる上清を菌体抽出液として使用すればよい。

[0051]

このようにして生産されたL-ソルボースまたは2KLGAは、反応液(D-ソルビトールまたはL-ソルボースを含有する培地中で該形質転換体を培養する場合には培養上清)から一般に用いられる精製方法(例えば、透析,ゲル濾過,適当な吸着材上でのカラムクロマトグラフィー,高速液体クロマトグラフィーなど)を用いて精製することができる。

[0052]

精製された2KLGAは、従来公知の手段により、Lーアスコルビン酸またはその塩(例えば、アルカリ金属もしくはアルカリ土類金属との塩)に変換することができる。このような手段は特に限定されないが、例えば、2KLGAに塩酸などの強酸を加えて加熱する方法が挙げられる。

[0053]

【実施例】

以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明するが、これらは単なる例示であって、本発明の範囲を何ら限定するものではない。

[0054]

実施例1 SLDHのクローニング

(1) 染色体DNAの調製

G. オキシダンスG624株 (FERM BP-4415; WO95/232 20号公報)のシングルコロニーを2.5%マンニトール、0.3%ポリペプト ンおよび0.5%酵母エキスからなる培地(pH6.0)で37℃、48時間培 養した。菌体を遠心(6,000rpm,10分間)により集めて、滅菌水1m 1に懸濁した。懸濁液をSTE緩衝液〔20%スクロース-50mM Tris -HCl(pH8.0)-1mM EDTA] 1mlで希釈し、リゾチーム2m gを加えた後、37℃で30分間放置した。これに、サルコシル溶液〔1%ラウ ロイルサルコシレート-100mM EDTA (pH8. 5)] 2. 5 m l とプ ロテイナーゼK (終濃度100μg/m1)を加え、50℃で2時間放置した。 これにセシウムクロライド5.5gおよび5mg/m1エチジウムブロミド0. 3mlを加え、20℃、50,000rpmで16時間超遠心した。染色体DN Aを含む部分を単離し、TE緩衝液 [10mM Tris-HC1 (pH8.0)-1mM EDTA]30mlで溶解した後、5Lの1mM EDTAで2回 透析した。透析液をイソブタノールで4回、フェノールで2回、クロロフォルム で3回洗浄した後、エタノール沈澱により精製した。これをTE緩衝液10ml で溶解し、180μg/mlの染色体DNA溶液を得た。

[0055]

(2) コスミドライブラリーの作製

大腸菌DH1/pcos6EMBL(ATCC 37571; 住友ファーマ・インターナショナル(株)経由でATCCより購入)のシングルコロニーを50μg/mlカナマイシン含有LB培地[1%ポリペプトン、0.5%酵母エキス、1%塩化ナトリウム(pH7.4)]3ml中で37℃、16時間培養した後、その0.5mlを50μg/mlカナマイシン含有LB培地50mlを入れた500ml容三角フラスコに植菌した。37℃で8時間培養した後、遠心(6,000rpm,10分間)により集菌し、QIAGEN Plasmid Midi Kit (QIAGEN社)でpcos6EMBLを精製した。pcos6EMBL25μgを50UのBamHIで37℃、2時間消化後、エタノール沈澱により精製した。これを3Uの仔ウシ小腸由来アルカリフォスファターゼ(CIAP)で37℃、1時間脱リン酸処理し、エタノール沈澱により精製した。一方、上記(1)で得られたG.

オキシダンスG 6 2 4 株の染色体 DNA 1 0 0 μ g を 5 Uの S a u 3 A I で 3 7 $\mathbb C$ 、1 分間部分消化後、エタノール沈澱により精製した。該部分消化物約 1. 5 μ g と p c o s 6 E M B L の B a m H I 消化物約 3 μ g を、3 Uの T 4 D N A リガーゼで 4 $\mathbb C$ 、1 6 時間ライゲーションした。このうち 3 μ 1 を GIGAPACK II Go ld Packaging Extract (STRATAGEN 社) でインビトロパッケージングした。このパッケージング液を S M バッファー [50 m M Tris - H C 1 (p H 7. 5) - 100 m M Na C 1 - 8 m M Mg S O 4 - 0. 1%ゼラチン] で 50 倍 希釈し、その 2 5 μ 1 で指示菌(大腸菌 X L 1 - B 1 ue MRA) 2 5 μ 1 を感染させた後、50 μ g ℓ m 1 カナマイシン含有 L B プレートに播き、37 $\mathbb C$ で 1 晩放置した。約400 個のコロニーが得られたので、約40 万クローンのコスミドライブラリーが得られたことになる。

[0056]

(3) SLDH活性を有するクローンのスクリーニング

 $5\%ソルビトールおよび 50 \mu g/m 1 カナマイシンを含有する 0.9 倍希釈 L B 培地を 1 ウェルあたり <math>150 \mu 1$ 入れた 96 ウェルプレート丸底(ナルジェ社)で、 368 個のコスミドクローンを $30 \mathbb{C}$ 、 3 日間ゆるやかに振盪培養した。遠心(2,000 r p m,10分間)後、培養上清 $20 \mu 1$ に 0.5 m g/m $1 \nu J \nu \nu \nu - 1 \mu \lambda \nu - 1 \mu \lambda \nu + 1$

[0057]

(4) シャロミドベクターへのサブクローニング (インサートの縮小化)

SLDH活性を有する300ngのコスミドクローン1A4を、20mUのS au3AIで37℃、1時間部分消化した。また、シャロミド9-28 (ニッポ ンジーン社) 1 µgを4 UのBamHIで37℃、1時間消化した。この2つの 溶液を混合後、エタノール沈澱により精製し、 2 倍希釈したTE緩衝液 5 μ 1 で 溶解したものを、1UのT4DNAリガーゼで4℃、16時間ライゲーションし た。このうち 1 μ l をGIGAPACK II XL Packaging Extract (STRATAGEN 社) で インピトロパッケージングした。このパッケージング液75μ1とSMバッファ $-75\mu1$ を混合し、これで指示菌(大腸菌DH-1)150 μ 1を感染させた 後、50μg/m1アンピシリン含有LBプレートに播き、37℃で1日インキ ュベートした。出現したコロニーのうち95個を、5%ソルビトールおよび50 μg/m1カナマイシンを含有する0.9倍希釈 L B 培地を1ウェルあたり15 O µ 1入れた96ウェルプレート丸底(ナルジェ社)で、30℃、3日間ゆるや かに振盪培養した。遠心 (2,000rpm,10分間)後、培養上清20µ1 $co.5mg/ml \nu J ルシンーエタノール溶液 30 μ l と 0.216 mg/m$ 1 硫酸鉄(III) アンモニウム-塩酸溶液30μ1を加えた後、80℃で1時間加 熱した。培地のみを同様に反応させたものをコントロールとし、コントロールよ り強く褐色を呈したG1、C2、A4、B7、H10、B12の6クローンをソ ルボースへの変換能を有するクローンとした。これらのシャロミドクローンのイ ンサート部分の長さはいずれも約15kbであった。

[0058]

(5) SLDH遺伝子のプラスミドベクターへのサブクローニング

これまでに得られたクローンの制限酵素地図から、SLDH遺伝子にはSac I 部位およびX ba I 部位が存在しないことがわかった。そこで、 1μ gのシャロミドB7を10UのSac I および10UのX ba I で消化し、約6 k b (B7SX3)と約9 k b (B7SX2)のSac I -X ba I 断片を得た。この2つの断片をそれぞれ大腸菌ーシュードモナスシャトルベクター p U C P 19 [p U C 19のNar I 部位に、pRO1614由来の1.8 k bのPst I 断片が挿入されており、大腸菌DH5 α F'(ATCC 87110)から精製した]に連結した後、シュードモナス・フルオレセンス(Pseudomonas flu rescens)

をエレクトロポーレーション法にて形質転換し、Ps. /pUCP19-B7S X3とPs. /pUCP19-B7SX2を得た。コンピテント細胞の調製および形質転換の条件は大腸菌のそれに準じて行った。この2クローンをソルビトールを含む培地で培養したところ、Ps. /pUCP19-B7SX2にソルボースへの変換能が認められた。そこで、Ps. /pUCP19-B7SX2を、5%ソルビトール、1%バクトトリプトン、0.5%酵母エキス、1%塩化ナトリウム、50μg/m1アンピシリンからなる培地(pH7.4)で30℃、4日間培養したところ、2.4mg/m1のソルボースが得られた(変換率5%)。このソルボースをHPLCで分取し、標品との保持時間の一致を確認した。HPLCは上記(3)と同様の条件にて行った。さらに、GC/MS〔カラム:DB-5(J&WScientific),0.32mm×30m(film0.25μm);温度:インジェクション=230℃,カラム=100℃(5分)→10℃/分で10分間加温→200℃(5分)→30℃/分で1分間加温→230℃(4分),検出=230℃;流量:圧力制御20kPa(He)〕を用いて、標品とのマスパターンの一致を確認した。

[0059]

(6) SLDH遺伝子の塩基配列決定

SLDH活性を発現するシュードモナスの形質転換株Ps. /pUCP19-B7SX2のプラスミドpUCP19-B7SX2のインサート部分の制限酵素地図は図1のように推定された。1μgのpUCP19-B7SX2を10UのHind IIIで37℃、1時間消化して、約4kbのHind IIIーHind III断片を得た。このHind IIIーHind III断片を得た。このHind IIIーHind III断片をでクターpUCP19に連結し、プラスミドpUCP19ーHCを構築した。そして、このプラスミドでシュードモナスを形質転換し、Ps. /pUCP19ーHCを得た。この形質転換株をソルビトールを含む培地で培養したところ、SLDH活性の発現が認められたので、このHind IIIーHind III断片にSLDH遺伝子の全長が含まれていることがわかった。従って、この約4kbのHind IIIーHind III断片の塩基配列を決定することにした。まず、pUCP19ーHCのインサート部分を約1.1kbのSphIーSphI断片(S1)、約0.8kbのEco

RI-SphI断片(ES) および約1. 3kbのEcoRI-EcoRI(E1) 断片の3 つに分け(図1)、それぞれpUC18にサブクローニングし、pUC18-S1、pUC18-ESおよびpUC18-E1を得た。

[0060]

プラスミドpUCP19-HC、pUC18-S1、pUC18-ESおよびpUC18-E1をテンプレートにして、M13シークエンシングプライマーであるユニバーサルプライマーおよびリバースプライマー(New England Labs.)を用いて最初のシークエンシングを行った。なお、サンプルはBigDye Terminator Cycle Sequencing kit (Applied Biosystems社)で蛍光標識し、ABI PRISM 310 Genetic Analyzer (Applied Biosystems社)で分析した。次に、下に示した11種類のプライマーを合成し、pUCP19-HCをテンプレートにしてシークエンシングを行い、約4kbのHind III-Hind III断片の塩基配列を決定した(配列表配列番号2)。

[0061]

[0062]

SLDH遺伝子シークエンス用プライマー

S L 1	GCTGCTGAGTGATCCG	(配列表配列番号3)
S L 2	GACTGCTACTTCGATCC	(配列表配列番号4)
SL 3	CCTACACCTAGCCTGC	(配列表配列番号 5)
S L 4	CAGTGCCGTCATGAGG	(配列表配列番号 6)
S L 5	TCCTGATCTCGGTGCG	(配列表配列番号7)
S L 6	GATGCTTCAGCACGGC	(配列表配列番号8)
S L 7	GACGATCACGGAAGGC	(配列表配列番号9)
S L 8	GGTTACGTGGTCGAGG	(配列表配列番号10)
S L 9	CTATACGTGACAGGTCC	(配列表配列番号11)
S L 1 0	GCGCGATCTGGATACG	(配列表配列番号12)
S L 1 1	CGAGGATCTCGAACGG	(配列表配列番号13)

塩基配列の解析から、1455bpのORFが見出された(塩基番号537~1991)。したがって、SLDHは485アミノ酸からなり、分子量は約54

k D a であると推定された。また、ホモロジー検索の結果、シュードモナス・フルオレセンスのマンニトールデヒドロゲナーゼと42%のホモロジーがあることがわかった。

[0063]

実施例2 組換えSLDHの製造

(1) ヒスチジン-Tagを有するSLDH(以下、His-tagged SLDH という)を発現するプラスミドの構築

組換え蛋白質を精製するのに、 $6 \times \text{LZ}$ チジンを利用したTagシステムは非常に簡便な方法である。すなわち、6 つのヒスチジンTagを持つ蛋白質を発現させ、コバルトやニッケルなどの金属とヒスチジン残基との相互作用を利用して、IMACにより該蛋白質を分離するというものである。まず、SLDHのC末端側に $6 \times \text{His}$ を挿入するために、以下に示す 2 対のプライマーをそれぞれ用い、 $\text{pUCP19-HC}}$ (5 ng)をテンプレートにして、pfu DNAポリメラーゼ (2.5 U)でPCRを行った(94 C, $30 \text{砂} \rightarrow 55 \text{C}$, $2 \text{分} \rightarrow 72 \text{C}$, 2 分, 25 サイクル)。なお、プライマー(各20 pmo1)は99 Cで4分間加熱後、急冷したものを用いた。

[0064]

PCR1

プライマー1 (センス) [SLDHコーディング配列内のNhe I部位 (下線部) 付近の配列と一致する配列]

CGGATTGCTAGCGATGGC

(配列表配列番号14)

プライマー2 (アンチセンス) [SLDHコーディング配列の3 末端と一致する配列、6×His (H)、終止コドン (*) および Bam H I 部位 (下線部) を含む]

ATCGAGGATCC TCA ATGATGATGATGATGATG GGCCGGGATGGCGGC

* H H H H H (配列表配列番号15)

PCR2

プライマー3 (センス) [BamHI部位(下線部)およびSLDH遺伝子の終止コドンの直後の配列と一致する配列を含む]

ATCGAGGATCCATTCGGCTTTTAGGGTAGC

(配列表配列番号16)

プライマー4(アンチセンス) [SLDH遺伝子の3'非コーディング領域内の BglII部位付近の配列と一致する配列およびSacI部位(下線部)を含む]

TAGCTGAGCTCATGGGACAGATCTGAGC (配列表配列番号17)

[0065]

PCR1で特異的に増幅した約360bpの断片をNheIおよびBamHI で消化し、また、PCR2で特異的に増幅した約100bpの断片をBamHI およびSacIで消化した。これとは別に、pUCP19-HCをBglIIおよ びPstIで消化して得られる約2kbの断片を、pUCP19のBamHIー PstI断片に挿入してインサートのBg1II部位より下流を除いたプラスミド pUCP19-SLDHを得た(図2)。これをNheIとSacIで消化し、 得られる約6.2kbの断片を、上記2つのPCR増幅断片とT4DNAリガー ゼで連結し、pUCP19-SLDH-Hisを構築した。このプラスミドでシ ュードモナスを形質転換し、Ps./pUCP19-SLDH-Hisを得た。

[0066]

(2) His-tagged SLDH の精製

形質転換株Ps./pUCP19-SLDH-Hisの凍結保存菌体の1 白金 耳を、50μg/m1アンピシリンを含むLB培地2mlを入れた15ml容遠 心チューブ (コーニング社) に植菌し、30℃で16時間培養した。その1.5 m1 を5%ソルビトールと50 μ g/m1アンピシリンを含むLB培地50m1を入れた500m1容三角フラスコに植菌し、25℃で3日間培養した。遠心(6,000rpm、4℃、5分間)により集菌した後、100mM NaCl含 有20mM Tris-HCl(pH8.0)10mlで懸濁した。該懸濁液を 超音波破砕装置(トミー社UD-201型)で5分間(50%インターバル)処 理し、遠心(15,000грm、4℃、10分間)した後、上清を回収し無細 胞抽出液とした。2m1のTARON樹脂(CLONTECH社)を15m1容遠心チュ ーブ (コーニング社) に入れ、100mM NaCl含有20mM Trisー HC1(pH8.0)10mlで2回洗浄して平衡化した。そして、5mlの上 記無細胞抽出液を加え、室温で20分間振盪することでHis-tagged SLDH を吸着 させた後、100mM NaCl含有20mM Tris-HCl(pH8.0) 10mlで3回、10分かけて洗浄した。次に、10mM、30mM、50m Mおよび100mMイミダゾールをそれぞれ含有する100mM NaCl含有20mM Tris-HCl(pH8.0)2mlを順次加え、それぞれ室温で2分間振盪してHis-tagged SLDHを溶出した。その結果、30mM~50mMイミダゾール画分にSLDH活性が溶出した。該画分をSDS-PAGE分析したところ、ほぼ単一のバンドが検出された。

[0067]

(3) N末端アミノ酸配列分析

上記(2)で精製したHis-tagged SLDH を、ゲル濃度12.5%のマルチゲル(第一化学薬品製)を用い、40mAの電流で1時間電気泳動した後、ホライズブロット(アトー社)を用いて、PVDF膜(イモビロンPSQ;ミリポア社)に転写した。膜をクマシーブリリアントブルーG-250で染色した後、約55kDaのSLDHと思われるバンドをハサミで切り出した。このPVDF膜をプロテインシークエンサーG100A(ヒューレットパッカード社)とPTHアナライザー1090型(ヒューレットパッカード社)でアミノ酸配列分析したところ、SLDH遺伝子のORFから予想されるN末端アミノ酸配列と一致する配列(MITRETLKSL;配列表配列番号18)が得られた。

[0068]

(4) SLDH活性の確認

アプライする無細胞抽出液を10mlとすること、His-tagged SLDH 吸着後の樹脂の洗浄を6回行うこと、並びに50mMイミダゾールおよび100mM NaCl含有20mM Tris-HCl(pH8.0)5mlでHis-tagged SLDH を溶出させること以外は、上記(2)と同様にしてHis-tagged SLDH を精製した。次いで、得られたHis-tagged SLDH をソルビトールと反応させた時の生成物を分析した。反応液(2ml)組成は、10mM(1.82mg/ml)ソルビトール、0.1Mグリシン/NaOH緩衝液(pH10.1)、5mM NADP + およびHis-tagged SLDH 0.2ml(41.4μg蛋白)とし、25℃で24時間反応させた。その結果、1.12mg/mlのソルボースが生成した(ソル

ビトールは 0.70 mg/m1残存していた;変換率 62%)。したがって、コバルトタイプの IMACで精製したHis-tagged SLDH は、ソルビトールを酸化してソルボースを生成するソルビトール脱水素酵素であることが確認された。

[0069]

実施例3 SLDHの特性解析

(1) 補酵素要求性および作用 p H範囲

 $50\,\mathrm{mM}$ NAD+ (またはNADP+) 0.1 m1、500 mM緩衝液 0.2 m1、実施例 2の(4)で調製したHis-tagged SLDH 溶液 $10\,\mu$ 1 (2.1 μ g蛋白) および蒸留水 0.29 m1 からなる溶液に、500 mMソルビトール 0.4 m1を添加して反応を開始し (25 $\mathbb C$)、NADH (またはNADPH)の増加を分光光度計 (UV-2200;島津製作所)を用いて、340 nmにおける吸光度を指標として測定した。pH10.1 および pH9.0の反応液はグリシン/NaOH緩衝液を、pH8.0および pH7.0の反応液はリン酸カリウム緩衝液をそれぞれ使用した。酵素活性 1 単位は 1 分間に 1 μ molのNADH (またはNADPH)を生成する量と定義した。なお、NAD (P) Hの分子吸光係数は 6.3 mM⁻¹ cm⁻¹とした。また、蛋白量はウシ血清アルブミン (BSA)をスタンダードとして、ローリー法で測定した。その結果、SLDHはNAD+およびNADP+のいずれも補酵素として利用できるが、NADP+の方が特異性が高かった。また、該酵素の活性はアルカリ性のpHにおいてより高かった (表 1)。

[0070]



		
補酵素	рН	活性(U/mg 蛋白)
NADP*	10. 1	130. 2
	9. 0	30.0
	8. 0	22.9
	7. 0	4. 2
NAD⁺	10. 1	8. 1
	9. 0	3. 4
*	8. 0	1. 2
	7.0	0. 1

[0071]

(2) 基質特異性

上記(1)の反応液において、ソルビトールを各種基質で置き換え、また緩衝液をグリシン/NaOH緩衝液(pH10.1)、補酵素をNADP+とする以外は全く同様にして、SLDH活性を測定した。その結果、本酵素はソルビトールの他、マンニトール、アラビトールを基質として利用できるが、キシリトール、リビトール、イノシトールおよびグリセロールには作用しなかった(表2)。

[0072]

【表2】

基質	活性(U/mg 蛋白)
ソルビトール	130. 2
マンニトール	85. 7
アラビトール	88. 1
キシリトール	0
リピトール	0
イノシトール	0
グリセロール	0

[0073]

(3)ミカエリス定数

ソルビトールを基質として、上記(2)の方法に従ってSLDH活性を測定したところ、ソルビトールに対する K_m 値は132mM(25 $\mathbb C$)であった。

[0074]

実施例4 SNDH/SDH発現ベクターを有するシュードモナス形質転換株の 作製および該形質転換株による2KLGA生産性の検討

ルイジアナ州立大学メディカルセンターのKovach博士から供与された広域プラスミドであるpBBR系プラスミド [Gene, 166, 175 (1995)] のうち、pBBR1MCS-2 (カナマイシン耐性) およびpBBR1MCS-3 (テトラサイクリン耐性) をベクターとして用いて、シュードモナス属株にSNDH/SDH遺伝子を導入し、得られた形質転換体によるL-ソルボースからの2KLGAの発酵生産について検討した。

(1) SNDH/SDH発現広域プラスミドの構築

tufBをプロモーターとするSNDH/SDH遺伝子を含むプラスミド<math>pSDH-tufB1-Eco-d9U(図4) $5\mu g$ をEcoRI(ベーリンガー・マンハイム社) 50Uで37 \mathbb{C} 、1時間消化し,0.8%アガロースゲルで電気泳動した後、SNDH/SDH遺伝子を含む3.7kbの<math>EcoRI/EcoRI所片を分取した。この断片をpBBR1MCS-2のEcoRI部位に挿入した。そのうち、 β -ガラクトシダーゼ遺伝子と同じ方向に挿入されたプラスミドをpBBR(Km) -SDH-SNDHとした(図5)。

また、tufBをプロモーターとするSNDH/SDH遺伝子を含むプラスミドpSDH-tufB1 (構築方法はEP 0758679 A1 に記載) 10μgをEcoRI (ベーリンガー・マンハイム社) 50Uで37℃、1時間消化した後、クレノウフラグメント (ニッポンジーン社)を用いて室温で30分間処理して末端を平滑化した。T4DNAリガーゼ (TOYOBO社)を用いて該末端にPstIリンカー (GCTGCAGC、TOYOBO社)を連結した後、PstI (ベーリンガー・マンハイム社) 50Uで37℃、1時間消化した。該消化物を0.8%アガロースゲルで電気泳動して、SNDH/SDH遺伝子を含む3.7kbのPstI/PstI断片を分取した。この断片をpBBR1MCS-3のPstI部位に

挿入した。そのうち、β-ガラクトシダーゼ遺伝子と同じ方向に挿入されたプラスミドをpBBR (Tc) SDH · SNDH とした(図 6)。

[0075]

(2) シュードモナス・フルオレセンスのコンピテント細胞の調製

シュードモナス・フルオレセンスのグリセロール凍結保存菌体を、1 %バクトトリプトン (Difco社)、0.5%酵母エキス (Difco社)、1%塩化ナトリウムからなるL培地 (pH7.4)3mlを含む16.5×165mm試験管に接種し、30℃で一晩培養した。その培養液全量をL培地50mlを含む500ml容三角フラスコに接種し、25℃で6時間培養した。培養液を遠心して集菌した後、冷却した10%グリセロール水溶液30mlで2回洗浄した。洗浄菌体を少量の冷却した10%グリセロール水溶液で懸濁し、60μlずつ分注した後、液体窒素で瞬間凍結した。

[0076]

(3)シュードモナス・フルオレセンスの形質転換。

液体窒素中で凍結保存されたコンピテント細胞を氷水中で解凍した後、上記(1)で構築したSNDH/SDH発現広域プラスミド、pBBR(Km)-SDH・SNDHおよびpBBR(Tc)-SDH・SNDHの溶液それぞれ1μ1(約1μg)を加え、4℃で30分間保持した。これをジーンパルサー遺伝子導入装置(バイオラッド社)を用い、電極間距離が0.1cmのキュベット中、200Ω、1.8kV、25μFの条件でトランスフォームした後、0.4%グルコースを含むL培地に懸濁し、30℃で1時間振盪した。50μg/m1カナマイシンを含むL寒天プレートおよび20μg/m1テトラサイクリンを含むL寒天プレートにそれぞれ播き、30℃で2日間培養して、形質転換株Ps./pBBR(Km)-SDH・SNDHおよびPs./pBBR(Tc)-SDH・SNDHを取得した。

[0077]

(4) 形質転換株によるソルボースからの2KLGAの発酵生産

上記(3)で得られた形質転換株 Ps. / pBBR (Km) - SDH・SND Hおよび Ps. / pBBR (Tc) - SDH・SNDHのシングルコロニーを、

3 3

5 m 1 の L 培地を含む 1 6. 5 × 1 6 5 m m 試験管にそれぞれ接種し、30℃で2日間培養した。その培養液 0. 5 m 1 を、5%ソルボース、0. 1%グルコース、0. 9%バクトトリプトン (D i f c o 社)、0. 4 5%酵母エキス (D i f c o 社)、0. 9%塩化ナトリウム、2%炭酸カルシウムからなる2 K L G A 生産用培地 (p H 7. 4) 10 m 1を含む 100 m 1 容三角フラスコに接種し、30℃で5日間培養した。培養液を遠心分離し、培養上清中のソルボース、ソルボソン、2 K L G A および L ーイドン酸を定量した。ソルボース、ソルボソン、2 K L G A および L ーイドン酸はそれぞれ以下の条件で H P L C により定量した

[ソルボース]

カラム: Polyspher OA KC (7.8mm内径×300mm; Cica-MERCK)

移動相: 0. 01N H₂ SO₄

カラム温度:室温

流速: 0. 4 ml/分

検出:示差屈折計

「ソルボソン (ポストカラムラベリング法)]

カラム: Polyspher OA KC (7.8mm内径×300mm; Cica-MERCK)

移動相 (ラベル化剤): 0.04 M塩酸ベンズアミジン

0. 25M亜硫酸カリウム

2 mMホウ酸/0.1N水酸化カリウム

流速: 0.3 m1/分

検出: 蛍光検知器 (励起波長: 3 1 5 nm, 検出波長4 0 5 nm)

[2KLGAおよびL-イドン酸]

カラム: Capcell pak NH2 (4.6mm内径×250mm; 資生堂)

移動相:30%アセトニトリル,20mMリン酸カルシウム(pH3.0)

流速:1.2ml/分

検出: UV-210nm

その結果、Ps. /pBBR (Km) $-SDH \cdot SNDH のソルボースから2 KLGAへの変換率は約18%、<math>L-イドン酸への変換率を合わせると約37% であった。また、<math>Ps.$ /pBBR (Tc) $-SDH \cdot SNDH のソルボースから2 KLGAへの変換率は約26%、<math>L-イドン酸への変換率を合わせると約47%であった(表3)。$

[0078]

【表3】

形質転換株の培養結果 (mg/ml)

形質転換株	ソルボース	ソルボソン	2KLGA	L-イドン酸
Ps. /pBBR (Km) -SDH - SNDH	12.5 (25.0)	0.3 (0.6)	8.9 (17.8)	9.6 (19.6)
Ps. /pBBR (Tc)-SDH-SNDH	15.6 (31.2)	0. 15 (0. 3)	13 (26. 0)	10. 3 (20. 6)
括弧内の数値は変換率(切期ソルボース	、濃度に対する	る生成物濃度の	の%)を表す。

[0079]

比較のために、非形質転換株シュードモナス・フルオレセンスの2KLGAおよびLーイドン酸生産についても調べた。シュードモナス・フルオレセンスのグリセロール凍結保存菌体を、5mlのL培地を含む16.5×165mm試験管に接種し、30℃で1日間培養した。その培養液1mlを5%ソルボース、0.9%バクトトリプトン(Difco社)、0.45%酵母エキス(Difco社)、0.9%塩化ナトリウムからなる培地(pH7.4)10mlを含む100ml容三角フラスコに接種し、30℃で3日間培養した。培養液を遠心分離し、同様に培養上清中のソルボース、ソルボソン、2KLGAおよびLーイドン酸を定量した。その結果、ソルボースは5.7mg/mlと消費されていたが、ソルボソン、2KLGAおよびLーイドン酸は検出されなかった。

以上より、2KLGAおよびLーイドン酸非生産性のシュードモナス・フルオレセンスにSNDH/SDH遺伝子を導入することにより、ソルボースから2KLGAおよびLーイドン酸を高生産する形質転換株を得ることができた。

[0080]

実施例5 SNDH/SDH発現ベクターを有するシュードモナス形質転換株の作製および該形質転換株による2KLGA生産性の検討(2)

実施例4と同様にして、シュードモナス属に属する別の菌株(シュードモナスIFO3309株; (財)発酵研究所(大阪市淀川区十三本町2-17-85)より分与を受けた)を宿主として、SNDH/SDH遺伝子を導入した形質転換株を作製し、該形質転換株における2KLGAおよびL-イドン酸生産性を調べた。

(1)シュードモナスIFO3309株へのSNDH/SDH遺伝子の導入シュードモナスIFO3309株のグリセロール凍結保存菌体を、実施例4の(2)と同様の方法で処理し、コンピテント細胞の凍結保存菌体を調製した。液体窒素中で凍結保存された該コンピテント細胞を氷水中で解凍した後、SNDH/SDH発現広域プラスミドであるPs./pBBR(Km)-SDH・SNDHの溶液1μ1 (約1μg)を加え、4℃で30分間保持した。これをジーンパルサー遺伝子導入装置(バイオラッド社)を用い、実施例4の(3)と同様の条件で形質転換して、形質転換株Ps.IFO3309/pBBR(Km)-SDH・SNDHを取得した。

[0081]

(2) 形質転換株における2KLGAの発酵生産

上記 (1) で得られた Ps. IFO3309/pBBR (Km) - SDH・SNDHの1白金耳を、2%ソルビトール、0.5%酵母エキス (Difco社)からなる培地 (pH7.0)5mlを含む16.5×165mm試験管に接種し、28℃で1日間培養した。その培養液1mlを5%ソルビトール、0.5%酵母エキス (Difco社)、0.2%ポリペプトン (和光純薬)、0.1% K2 HPO4、0.5%MgSO4・7H2O、2%CaCO3からなる培地 (pH7.0)10mlを含む100ml容三角フラスコに接種し、28℃で7日間培養した。培養液を遠心分離し、実施例4の(4)と同様にして培養上清中のソルビトール、ソルボース、ソルボソン、2KLGAおよびLーイドン酸を定量した。比較のために、非形質転換株シュードモナスIFO3309株を同じ条件で培養し、培養上清中のソルビトール、ソルボース、ソルボソン、2KLGAおよびLー

イドン酸を定量した。

その結果、非形質転換株では、ソルビトールは 0.4 mg/mlと消費され、ソルボースは 3.9 mg/mlと生産していたが、ソルボソン、2KLGAおよびLーイドン酸は検出されなかった。一方、形質転換株 Ps. IFO 3 3 0 9/pBBR(Km)ーSDH・SNDHでは、1.2 mg/mlの2KLGAと、0.5 mg/mlのLーイドン酸を生産していた(表4)。すなわち、シュードモナスIFO 3 3 0 9が 2 KLGAおよびLーイドン酸を生産できない条件下でも、SNDH/SDH遺伝子を該宿主に導入することにより、ソルビトールから2 KLGAおよびLーイドン酸を生産する能力が付与されることが確認された。

[0082]

【表4】

形質転換株の培養結果 (mg/ml)

形質転換株	ソルボース	ソルボソン	2KLGA	L-イドン酸
Ps. 3309/pBBR (Km)-SDH·SNDH	0. 41	1.8	1. 2	0. 5
括弧内の数値は変換率(初期	ソルボース濃	度に対する生態	支物濃度の	%)を表す。

[0083]

実施例6 SLDH発現ベクターおよびSNDH/SDH発現ベクターを導入したシュードモナス形質転換株による2KLGAの製造

(1) SLDH発現ベクターおよびSNDH/SDH発現ベクターを有するシュードモナス形質転換株の作製

上述のように、pBBR1MCS-2にG. オキシダンスT-100 (FERM BP-4188; EP 0758679 A1) 由来のSNDH/SDH遺伝子を組み込んだ発現ベクターpBBR (Km) - SDH・SNDH (図5) を構築した。実施例1の(5)で得られた組換えシュードモナスPs. / pUCP19-B7SX2に、pBBR (Km) - SDH・SNDHをエレクトロポーレーション法を用いて導入し、Ps. / pUCP19-B7SX2+pBBR (Km) - SDH・SNDHを得た。

[0084]

(2) シュードモナス形質転換株による2KLGAの生産

Ps. /pUCP19-B7SX2+pBBR(Km)-SDH·SNDHを、5%ソルビトール、1%バクトトリプトン(Difco 社)、0.5%酵母エキス(Difco 社)、1%塩化ナトリウム、50μg/m1アンピシリン、50μg/m1カナマイシン、2%軽質炭酸カルシウムからなる培地(pH7.4)で30℃、4日間培養したところ、1.1mg/m1の2KLGAと1.7mg/m1のイドン酸が得られた。2KLGAについては、HPLCで分取し、標品との保持時間の一致を確認した。さらに、GC/MSを用いて、標品とのマスパターンの一致を確認した。HPLCおよびGC/MSはそれぞれ実施例1の(3)および(5)と同様の条件で行った。

[0085]

実施例7 種々のシュードモナス形質転換株の作製

(1) Ps. /pUCP19-SLDH+pBBR (Km) -SDH・SNDH 実施例2の(1)で構築したpUCP19-SLDHでシュードモナス・フルオレセンスを形質転換してPs. /pUCP19-SLDHを得た。該組換えシュードモナスにさらにpBBR (Km) -SDH・SNDHを導入して、Ps. /pUCP19-SLDH+pBBR (Km) -SDH・SNDHを得た。

[0086]

(2) Ps. /pUCP19-SLDH-tufB+pBBR (Km) -SDH
· SNDH

SLDH遺伝子の開始コドンの上流にSspI部位を導入するために、pUC P19-SLDH (5 μ g) をテンプレートとして、下記プライマー(各20 p mo1) 存在下で、pfu DNAポリメラーゼ(2.5U)を用いてPCRを行った(94℃,30秒→55℃,2分→72℃,2分,25サイクル)。

[0087]

センスプライマー [Ssp I 部位(下線部)および SL D H コーディング配列の5'末端と一致する配列を含む]

TAGGAATATTTCTCATGATTACGCGCGAAACCC

(配列表配列番号19)

アンチセンスプライマー [SLDHコーディング配列内のEag I部位の下流の配列と一致する配列]

GATGCTTCAGCACGGC

(配列表配列番号20)

[0088]

PCRで特異的に増幅した約360bpの断片をSspIとEagIで消化した。また、pUCP19-SLDHをPstIとEagIで消化し、約5.7kbの断片を得た。これら2つの断片とtufBプロモーターを含むPstI-SspI断片(配列表配列番号21)をT4DNAリガーゼで連結し、pUCP19-SLDH-tufBを構築した。そして、このプラスミドでシュードモナスを形質転換し、Ps./pUCP19-SLDH-tufBを得た。さらに、SNDH/SDH活性を発現するpBBR(Km)-SDH・SNDHを導入し、Ps./pUCP19-SLDH-tufB+pBBR(Km)-SDH・SNDHを得た。

[0089]

(3) Ps. / pUCP19 - 3DH

5μgのpUCP19-SLDH-tufBを40UのKpnIと40UのPstIで37℃、1時間消化し、1.6kb断片を得た。また、1μgのpUCP19-SDH・SNDH(pUCP19にG.オキシダンスT-100由来のSNDH/SDH遺伝子を組み込んだ発現ベクター;図7)を10UのKpnIと10UのPstIで37℃、1時間消化し、8.2kbの断片を得た。これら2つの断片をT4DNAリガーゼで連結し、pUCP19-3DHを構築した。そして、このプラスミドでシュードモナスを形質転換し、Ps./pUCP19-3DHを得た。

[0090]

実施例8 2KLGAの生産性の検討。

組換えシュードモナスによる2KLGAの生産が確認できたので、実施例6および7で得られた4種の形質転換株を用いて、種々の組成の培地での2KLGAの生産性を検討した。

[培養1]

1%バクトトリプトン (Difco 社)、 0.5%酵母エキス (Difco 社)、 1% NaC1、 50μ g/m1アンピシリン、 50μ g/m1カナマイシンからなる 培地 (pH7.4) 2m1を含む15m1容チューブ (ファルコン社) に、 Ps./pUCP19-B7SX2+pBBR (Km)-SDH・SNDHの凍結保 存菌体の1白金耳を植菌し、 30Cで24時間前培養した。前培養液0.5m1を、 5%ソルビトール、 5%酵母エキス (Difco 社)、 0.15% MgSO4・ $7H_2$ O、 50μ g/m1アンピシリン、 50μ g/m1カナマイシン、 4% 炭酸カルシウムからなる本培養培地 (pH7.0) 10m1を含む100m1容 三角フラスコに植菌し、 30Cで3日間培養した。

「培養2]

本培養培地の5%酵母エキスを5%カザミノ酸に変えた以外は、[培養1]と 同様にして培養した。

[培養3]

本培養培地に1%グリセロールをさらに添加した以外は、 [培養1] と同様に して培養した。

「培養4]

生産菌としてPs. /pUCP19-SLDH+pBBR(Km)-SDH・SNDHを用い、本培養培地に5%グリセロールをさらに添加した以外は、[培養1]と同様にして培養した。

[培養5]

生産菌としてPs. /pUCP19-SLDH-tufB+pBBR(Km)-SDH・SNDHを用い、本培養培地に5%グリセロールを添加した以外は、「培養1]と同様にして培養した。

[培養6]

前培養培地と本培養培地からカナマイシンを除き、さらに本培養培地に5%グ リセロールを添加した以外は、[培養1]と同様にして培養した。

各培養におけるソルビトール、ソルボース、ソルボソンおよび2KLGAを定量した。その結果を表5に示す。培地にグリセロールを添加することにより2KLGAへの変換率が向上する傾向が認められた。

[培養7]

本培養培地の酵母エキス濃度を2%とし、さらに5%グリセロールを添加した以外は、[培養1]と同様の条件で、7日間培養した。培養1,3,5および7日目におけるソルビトール、ソルボース、ソルボソンおよび2KLGAを定量した。結果を表5に示す。

[0091]

【表5】

[]	培養	ソルビトール	ソルボース	ソルボソン	2KLGA	イドン酸
	1	44. 1	6. 3	0. 1	3. 7	1. 6
	2	44.8	3. 1	0	4. 8	2. 2
	3	26. 7	5. 1	0	10.9	8. 4
	4	26.6	0	0	9. 0	ND
	5	26.6	0	0	10.7	ND
	6	30.7	5. 2	0	7. 5	ND
	日数 ソルビトール		ソルボース	ソルボソン	2KLGA	イドン酸
	1	41.1	0	0	4. 2	ND
7	3	25.6	0	0	10.6	ND
	5	5 14.2 0		0	16.3	ND
	7	7. 6	0	0	18.4	15. 5

(単位:mg/ml)

ND: 定量していない

[0092]

【発明の効果】

本発明のSLDH遺伝子を発現する組換え細胞は、L-ソルボースおよび2K LGAの発酵生産のための有用な手段となり得る。ひいてはL-アスコルピン酸 を簡単日つ大量に製造する上で極めて有用となる。

[0093]

【配列表のフリーテキスト】

配列番号3:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号4:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号5:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマ

ーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号6:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号7:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号8:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号9:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号10:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号11:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号12:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号13:pUCP19-HCのインサートDNAのシークエンス用プライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号14: His-tagged SLDH およびプロモーターをコードするDNA配列を 増幅するためのセンスプライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド

配列番号15: His-tagged SLDH およびプロモーターをコードするDNA配列を 増幅するためのアンチセンスプライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレ オチド。

配列番号16:SLDH遺伝子の3'非コーディング領域のDNA配列を増幅するためのセンスプライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド。

配列番号17:SLDH遺伝子の3^{*} 非コーディング領域のDNA配列を増幅するためのアンチセンスプライマーとして働くべく設計されたオリゴヌクレオチド

配列番号18:SLDHのN末端アミノ酸配列。

配列番号19:SLDHコーディング配列の5'上流領域にSsp I 制限部位を 導入するためのPCRプライマー(センス)として働くべく設計されたオリゴヌ クレオチド。

配列番号20:SLDHコーディング配列の5'上流領域にSspI制限部位を 導入するためのPCRプライマー(アンチセンス)として働くべく設計されたオ リゴヌクレオチド。

[0094]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Fujisawa Pharmaceutical Co., Ltd.

<120> Sorbitol Dehydrogenase, Gene Coding Thereof and Use Thereof

<130> A-3910

<160> 20

<210> 1

⟨211⟩ 485

<212> PRT

<213> Gluconobacter oxydans

<400> 1

Met Ile Thr Arg Glu Thr Leu Lys Ser Leu Pro Ala Asn Val Gln Ala

1 5 10 15

Pro Pro Tyr Asp Ile Asp Gly Ile Lys Pro Gly Ile Val His Phe Gly

20 25 30

Val Gly Asn Phe Phe Arg Ala His Glu Ala Phe Tyr Val Glu Gln Ile

		3 5					40					45			
Leu	Glu	His	Ala	Pro	Asp	Trp	Ala	Ile	Val	Gly	Val	Gly	Leu	Thr	Gly
	50					55					60				
Ser	Asp	Arg	Ser	Lys	Lys	Lys	Ala	Glu	Glu	Phe	Lys	Ala	Gln	Asp	Cys
65					70					7 5					80
Leu	Tyr	Ser	Leu	Thr	Glu	Thr	Ala	Pro	Ser	Gly	Lys	Ser	Thr	Val	Arg
				85					90					95	
Val	Met	Gly	Ala	Leu	Arg	Așp	Tyr	Leu	Leu	Ala	Pro	Ala	Asp	Pro	Glu
			100					105					110		
Ala	Val	Leu	Lys	His	Leu	Val	Asp	Pro	Ala	Ile	Arg	Ile	Val	Ser	Met
		115					120					125			
Thr	Ile	Thr	Glu	Gly	Gly	Tyr	Asn	Ile	Asn	Glu	Thr	Thr	Gly	Ala	Phe
	130					135			,		140				
Asp	Leu	Glu	Asn	Ala	Ala	Val	Lys	Ala	Asp	Leu	Lys	Asn	Pro	Glu	Lys
145					150	•				155					160
Pro	Ser	Thr	Val	Phe	Gly	Tyr	Val	Val	Glu	Ala	Leu	Arg	Arg	Arg	Trp
				165					170					175	
Asp	Ala	Gly	Gly	Lys	Ala	Phe	Thr	Val	Met	Ser	Cys	Asp	Asn	Leu	Arg
			180					185					190		. ,
His	Asn	Gly	Asn	Val	Ala	Arg	Lys	Ala	Phe	Leu	Gly	Tyr	Ala	Lys	Ala
		195					200					205			
Arg	Asp	Pro	Glu	Leu	Ala	Lys	Trp	Ile	Glu	Glu	Asn	Ala	Thr	Phe	Pro
	210					215					220				
Asn	Gly	Met	Val	Asp	Arg	Ile	Thr	Pro	Thr	Val	Ser	Ala	Glu	Ile	Ala
225		-			230					235					240
Lys	Lys	Leu	Asn	Ala	Ala	Ser	Gly	Leu	Asp	Asp	Asp	Leu	Pro	Leu	Val
				245					250					255	
Ala	Glu	Asp	Phe	His	Gln	Trp	Val	Leu	Glu	Asp	Gln	Phe	Ala	Asp	Gly
			260					265					270		

Arg	Pro	Pro	Leu	Glu	Lys	Ala	Gly	Val	Gln	Met	Val	Gly	Asp	Val	Thr
		275					280					285			
Asp	Trp	Glu	Tyr	Val	Lys	Ile	Arg	Met	Leu	Asn	Ala	Gly	His	Val	Met
	290					295					300				
Leu	Cys	Phe	Pro	Gly	Ile	Leu	Val	Gly	Tyr	Glu	Asn	Va 1	Asp	Asp	Ala
305					310					315					320
Ile	Glu	Asp	Ser	Glu	Leu	Leu	Gly	Asn	Leu	Lys	Asn	Tyr	Leu	Asn	Lys
				325					330					335	
Asp	Val	Ile	Pro	Thr	Leu	Lys	Ala	Pro	Ser	Gly	Met	Thr	Leu	Glu	Gly
			340					345					350		
Tyr	Arg	Asp	Ser	Val	Ile	Ser	Arg	Phe	Ser	Asn	Lys	Ala	Met	Ser	Asp
		355					360					365			
Gln	Thr	Leu	Arg	Ile	Ala	Ser	Asp	Gly	Cys	Ser	Lys	Val	Gln	Val	Phe
	370					375					380				
Trp	Thr	Glu	Thr	Val	Arg	Arg	Ala	Ιlе	Glu	Asp	Lys	Arg	Asp	Leu	Ser
385					390					395					400
Arg	Ile	Ala	Phe	Gly	He	Ala	Ser	Tyr	Leu	Glu	Met	Leu	Arg	Gly	Arg
				405					410					415	
Asp	Glu	Lys	Gly	Gly	Thr	Tyr	Glu	Ser	Ser	Glu	Pro	Thr	Tyr	Gly	Asp
			420					425					430		
Ala	Glu	Trp	Lys	Leu	Ala	Lys	Ala	Asp	Asp	Phe	Glu	Ser	Ser	Leu	Lys
		435					440					445			
Leu	Pro	Ala	Phe	Asp	Gly	Trp	Arg	Asp	Leu	Asp	Thr	Ser	Glu	Leu	Asp
	450					455					460				
Gln	Lys	Val	He	Val	Leu	Arg	Lys	Ile	Ile	Arg	Glu	Lys	Gly	Val	Lys
465					470					475					480
Ala	Ala	Ile	Pro												
				125											

⟨210⟩ 2

<211>	4115														•	
〈212〉	DNA															
<213>	Gluc	onoba	cter	oxy	ydans	6										
<220>											٠		٠			
〈221〉	CDS															
〈222〉	(537))(1	994)				•			•						
<400>	2															
aagctt		gccts	Cagg	t Cs	gacto	ctaga	gga	tccg	gtt	ttgg	gcago	gc	tccci	tagat	t	60
gatgcg							*									120
gaccgg													-			180.
ggcaca			••									•				240
agacga												•				300
ttttgt															- :	360
tgatgc						,										420
gaaatg														٠.		480
catgcc																539
catgee	cggc	Citg	i egg i		COBIL	Jugue	·	-65°	JUGU	uuo		. e		Me		000 ,
							•							ηc	1	
.44				a++	20.0	4.04	a++	oot		aat	- atc		act	ccc	_	587 [°]
att ac																J01
Ile Th	r Arg		Inr	Leu	Lys	Ser		Pro	Ala	KSII	Val			TIU		
		5					10			•		15				005
ccc ta	-															635
Pro Ty	r Asp	Ile	Asp	Gly	He		Pro	Gly	He	Val		Phe	Gly	Val		
	20					25					30					
ggt aa																683
Gly As	n Phe	Phe	Arg	Ala	His	Glu	Ala	Phe	Tyr	Val	Glu	Gln	Ile	Leu		

					45					40					35	
731	agt	ggc	acg	ctg	ggc	gtt	ggt	gtt	att	gcg	tgg	gac	ссд	gct	cac	gaa
	Ser	Gly	Thr	Leu	Gly	Val	Gly	Val	Ile	Ala	Trp	Asp	Pro	Ala	His	Glu
	65					60					55					50
779	ctg	tgc	gac	cag	gcc	aag	tţc	gaa	gag	gcc	aaa	aaa	aag	tca	cgt	gac
	Leu	Cys	Asp	Gln	Ala	Lys	Phe	Glu	Glu	Ala	Lys	Lys	Lys	Ser	Arg	Asp
•		80					7 5					70);-		
827	gtc	cgc	gtg	acg	agc	aag	ggc	tcc	ccg	gct	acg	gag	acc	ctg	tcc	tat
	Val	Arg	Val	Thr	Ser	Lys	Gly	Ser	Pro	Αla	Thr	G1 u	Thr	Leu	Ser	Tyr
			95					90					85			
875	gcc	gaa	ccg	gat	gcc	ccg	gcc	ctt	ctg	tat	gac	cgt	ctg	gcg	ggc	atg
	Ala	Glu	Pro	Asp	Ala	Pro	Ala	Leu	Leu	Tyr	Asp	Arg	Leu	Ala	Gly	Met
				110					105			. :		100		
923	acg	atg	tcc	gtt	atc	cgc	atc	gcc	ccg	gat	gtt	ctt	cat	aag	ctg	gtg
	Thr	Met	Ser	Val	Ile	Arg	Ile	Ala	Pro	Asp	Val	Leu	His	Lys	Leu	Val
					125				•	120		÷			115	
971	gat	ttc	gcg	ggt	acc	acg	gag	aac	atc	aac	tac	ggc	ggc	gaa	acg	atc
:	Asp	Phe	Ala	Gly	Thr	Thr	Glu	Asn	Ile	Asn	Tyr	Gly	Gly	Glu	Thr	Ile
	145					140					135					130
1019	ccg	aag	gaa	CCg	aac	aag	ctc	gac	gcc	aag	gta	gca	gcg	aat	gag	ctg
*	Pro	Lys	Glu	Pro	Asn	Lys	Leu	Asp	Ala	Lys	Val	Ala	Ala	Asn	Glu	Leu
		160					155		٠.			150	•			
1067		tgg														
	Asp	Trp			Arg	Leu			Val	Val	Tyr	Gly	Phe	Val	Thr	Ser
,		•	175				•	170					165	,		
1115	,	cgt														
	His	Arg	Leu		Asp	Cys	Ser	Met		Thr	Phe	Ala			Gly	Ala
1100		E_		190			_		185					180		
1163	COC	OC O	220	aca	tat	aac	ctc	++~	acc.	224	COC	acc	-+-	004		000

Asn	Gly	Asn	Val	Ala	Arg	Lys	Ala	Phe	Leu	Gly	Tyr	Ala	Lys	Ala	Ala	
	195					200					205	÷				
gat	ccg	gag	ttg	gcg	aag	tgg	att	gag	gaa	aac	gcg	acc	ttc	ccg	aac	1211
Asp.	Pro	Glu	Leu	Ala	Lys	Trp	Ile	Glu	Glu	Asn	Ala	Thr	Phe	Pro	Asn	
210					215					220					225	
gga	atg	gtt	gat	cgc	atc	acc	ccg	acc	gtt	tcg	gcg	gaa	atc	gcc	aag	1259
Gly	Met	Val	Asp	Arg	Ile	Thr	Pro	Thr	Val	Ser	Ala	Glu	Ile	Ala	L ys	
				230					235					240		
aag	ctc	aac	gcg	gcc	agt	ggg	ctg	gat	gac	gac	ctg	ccg	ctg	gtg	gcc	1307
Lys	Leu	Asn	Ala	Ala	Ser	Gly	Leu	Asp	Asp	Asp	Leu	Pro	Leu	Val	Ala	
			245					250					255			
gag	gat	ttc	cat	cag	tgg	gtg	ctg	gaa	gac	cag	ttt	gcg	gat	ggc	cgt	1355
Glu	Asp	Phe	His	Gln	Trp	Val	Leu	Glu	Asp	Gln	Phe	Ala	Asp	Gly	Arg	
		260					265					270				
ccg	ccg	ctt	gaa	aaa	gcc	ggc	gtg	cag	atg	gtc	ggg	gac	gtg	acg	gac	1403
Pro	Pro	Leu	Glu	Lys	Ala	Gly	Va 1	Gln	Met	Val	Gly	Asp	Val	Thr	Asp	
	275					280					285					
tgg	gag	tac	gtc	aag	atc	cga	atg	ctc	aat	gca	ggg	cat	gtc	atg	ctc	1451
Trp	Glu	Tyr	Val	Lys	Ile	Arg	Met	Leu	Asn	Ala	Gly	His	Val	Met	Leu	
290					295					300					305	
tgc	ttc	cca	ggc	att	ctg	gtc	ggc	tat	gag	aat	gtg	gat	gac	gcc	att	1499
Cys	Phe	Pro	Gly	Ile	Leu	Val	Gly	Tyr	Glu	Asn	Val	Asp	Asp	Ala	Ile	
				310					315					320		
gaa	gac	agc	gaa	ctc	ctt	ggC	aat	ctg	aag	aac	tat	ctc	aac	aag	gat	1547
Glu	Asp	Ser	Glu	Leu	Leu	Gly	Asn	Leu	Lys	Asn	Tyr	Leu	Asn	Lys	Asp	
•			325					330					335			
gtc	atc	ccg	acc	ctg	aag	gcg	cct	tca	ggc	atg	acg	ctc	gaa	ggc	tat	1595
Val	Ile	Pro	Thr	Leu	Lys	Ala	Pro	Ser	Gly	Met	Thr	Leu	Glu	Gly	Tyr	
		340					345					350				

് ആ	gac	agc.	gtc	atc	agc	cet	ttc	tcc	aac	aag	gCg	atg	tcg	gac	cag	1643
	Asp											-				
N. P	355	ber		110	501	360	1	J		-	365		-	1	_	
200	ctc	Caa	211	act	age		gg(tot	tcc	ааσ		cag	gtg	ttc	tgg	1691
_	Leu								•						•	1001
	Leu	WI B	116	MIG	375	иор	GIY	O y s	501	380	,41			1 110	385	
370			_+_			-0-	240	~00	~~~		Caa	as c	cta	tra		1739
_	gaa															1700
Thr	Glu	Inr	vai		Arg	Ala	He	GIU			AIR	Woh	Leu		W. R	• .
				390			4 - 4	_4.	395	•	-4-	4 -4		400		1707
	gcg															1787
He	Ala	Phe		He	Ala	Ser	ıyr		GIU	мет	Leu	Arg		Arg	YSb	
			405					410				4-4	415			1095
	aag															1835
Glu	Lys		Gly	Thr	Tyr	Glu		Ser	Glu	Pro	Thr		GIY	Asp	Ala	
		420					425					430			- 4 -	1000
	tgg														•	1883
Glu	Trp	Lys	Leu	Ala	Lys		Asp	Asp	Phe	Glu		Ser	Leu	Lys	Leu	
	435					440					445	-		. •	. •	
_	gcg												7.			1931
Pro	Ala	Phe	Asp	Gly	Trp	Arg	Asp	Leu	Asp		Ser	Glu	Leu	Asp	-	• •)(-
450					455					460					465	
															gcc	1979
Lys	Val	Ile	Val	Leu	Arg	Lys	Ile	Ile	Arg	Glu	Lys	Gly	Val	Lys	Ala	
				470					475					480		
gcc	atc	ccg	gcc	tga	att	cggc	ttt	tagg	gtag	cg a	ctga	aaca	g aa	aacc	gcgc	2034
Ala	Ile	Pro	Ala													*.
			485							•						
tct	ggaa	gga	gcgc	ggtt	tt t	ttta	tgct	c ag	atct	gtcc	cat	cagg	aca	agga	tcacga	2094
cga	ccac	gat	cagg	acaa	gt c	cgct	ggag	g gg	gagc	ccca	ttt	cgaa	ctg	tacg	gccatg	2154

acggcagcgc accgagatca ggattacaag aaggatcagt cccatggcac atctctcttg 2214 ccggttgaga ctggtctgtg ttccgggtgt ctaaaaagtt tccgtagggg cgcgaaagat 2274 caaagctgtc ggtcgcgctt aatccggtcc caagccgcat tgatgcgggc cacccggtcc 2334 tgtgcgcgtt tgcgctctgt ctctgacata ggtttctggg ccagcacgtc cggatgatgt 2394 tcgcggatca gggtgcgcca gcgcacgcgg atttctgtgt cagttgcgct gcgggtgatg 2454 ccgagaatac gataggcatc cggctcgttt ccgctggcgg cgcgattgtt gccgctttcg 2514 gcccggtccc atgctcctgg cggcaggcca aatgccccgt gaacgcgctg cagaaaatcg 2574 atttccttcg ggtgaagctc gcggctgggg ccggcatcgg cacgggcgat acggaacagt 2634 gccgtcatga ggttctcaag cggcgccgta ttatcggcat aggccttgcc catttcgcgg 2694 gcatacatct cgaaatcgtc cgtccggtcg cgggcgcgat cgaacagcat gccgacttcc 2754 ttggtgttat cgggggggaa ctggaagcag gtcttgaaag cgttgatttc gtgtcggttc 2814 accggcccgt cgatcttcgc cagcttcgcg cacagggcaa caaggccgat ggcgtaaagc 2874 tgatctcgtt tgcccagggc cgcagcaatc ttggcagcgc cgaaaaaaggc cgcgctgttg 2934 ggatcgggac ggccattcgc gggaaagcgc tcactccagc cgcccgttga gggcttgagt 2994 agcgaaccgt tatcggcggc atgccccagc gctgcgccca tcagtgctcc gaaaggacca 3054 ccaaccgcga agcccgcgac accaccgaac atcttgcccc agatagccat gtcatcaacc 3114 tagcacgccc gctcacagcg gcaaatgaca gatcgcaggc taggtgtagg tgctgatgcg 3174 ccaaccgccc gggcttgcgg tgtggtagaa gctaggagtt acgaacttat cgctgtctca 3234 tgcttttgag gcgcaggttc ttctgttcgt ttcatgacgg atatttttat gcccaccttg 3294 atccagactg ctacttcgat ccctttccgc tctgatgacg aactgatgga tcttttgatc 3354 aagcgtctgc caatgtggct gcagaaagtg ctgaactggt tgcgggaagc ggatcataaa 3414 tgggttcgga ttccggcggg cgtgctgttc atgctgggcg gcgttctgtc catcctgcct 3474 gttctgggtc tgtggatgct gccggtcggc gtgatgttgc ttgcgcagga tattccgttc 3534 ttccgtcgcc ttcagggccg cctcttgcgc tggatcgaac gtcaacatcc ggattggctg 3594 ggccttccgg cgaaaagcgg cagaagctaa ccgttcgtct ggacgtgttt ctgaagatgt 3654 gtcagtgctg caacccgcag ggctgaagcc agtgggcgct ctggtggtcg cgcggcatcg 3714 agagaagcca ccagagacgc aaagctctgc tggcggactg cggccatcgc gtccagtata 3774 gcccagaact cgggttccag tgccacggac gtccggtgtc ctgacagaga caggctgcgt 3834 ttgacgagat cactcattcc ggttgtttct caaggcgctt caaagcccat tgtgcggttt 3894 cggaaacatc agggtccgga tcactcagca gctcccgcg agaagatata agcgacggat 3954
cggccgagtt gccgatcgcg atcaggacag ttacgtacga accggttgcg tccaatccgt 4014
ttgaccggag agccagaaaa aaacgtccgg aatgtcgcat tatccagccg caccagttcg 4074
tcgagttttg gtgcaatcag ctccgggcgg gcctgaagct t 4115

<210> 3

<211> 16

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.

<400> 3

gctgctgagt gatccg 16

<210> 4

⟨211⟩ 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.

<400> 4

gactgctact tcgatcc 17

<210> 5

<211> 16

<212> DNA <213> Artificial Sequence

<220>

Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.

<400> 5

cctacaccta gcctgc 16

⟨210⟩ 6

⟨211⟩ 16

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

(223) Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.

<400> 6

cagtgccgtc atgagg 16

<210> 7

<211> 16

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.

<400> 7

tcctgatctc ggtgcg 16

⟨210⟩ 8

⟨211⟩ 16

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

(223) Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.

<400> 8

gatgetteag caegge 16

⟨210⟩ 9

(211) 16

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

(223) Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA f pUCP19-HC.

<400> 9

gacgatcacg gaaggc 16

- <210> 10
 <211> 16
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
- <223> Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.
- <400> 10

ggttacgtgg tcgacg 16

- <210> 11
- <211> 17
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.
- <400> 11

ctatacctga caggtcc 17

- <210> 12
- <211> 16
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence

<220>

(223) Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.

<400> 12

gcgcgatctg gatacg 16

⟨210⟩ 13

⟨211⟩ 16

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

(223) Oligonucleotide designed to act as primer for sequencing insert DNA of pUCP19-HC.

<400> 13

cgaggatete gaacgg 16

⟨210⟩ 14

⟨211⟩ 18

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

(223) Olig nucleotide designed to act as sense primer f r amplifying DNA sequence enc ding His-tagged SLDH and promoter. <400> 14

cggattgcta gcgatggc 18

<210> 15

(211) 47

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Oligonucleotide designed to act as antisense primer for amplifying DNA sequence encoding His-tagged SLDH and promoter.

<400> 15

atcgaggatc ctcaatgatg atgatgatga tgggccggga tggcggc 47

⟨210⟩ 16

⟨211⟩ 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Oligonucleotide designed to act as sense primer for amplifying DNA sequence of 3' non-coding region of SLDH gene.

<400> 16

atcgaggatc cattcggctt ttagggtagc 30

⟨210⟩ 17

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Oligonucleotide designed to act as antisense primer for amplifying DNA sequence of 3' non-coding region of SLDH gene.

<400> 17

tagctgagct catgggacag atctgagc 28

<210> 18

<211> 10

<212> PRT

<213> Gluconobacter oxydans

<220>

<223> N-terminal amino acid sequence of SLDH.

<400> 18

Met Ile Thr Arg Glu Thr Leu Lys Ser Leu

1

5

10

<210> 19

⟨211⟩ 33

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

<223> Oligonucleotide designed to act as PCR primer (sense) for

introducing Ssp I restriction site into 5' upstream region of SLDH coding sequence.

<400> 19

taggaatatt tctcatgatt acgcgcgaaa ccc 33

<210> 20

<211> 16

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Oligonucleotide designed to act as PCR primer (antisense) for introducing Ssp I restriction site into 5' upstream region of SLDH coding sequence.

<400> 20

gatgetteag caegge 16

【図面の簡単な説明】

【図1】

L-アスコルビン酸合成の反応スキームを示す図である。図中、Rはアルキル基を表す。

【図2】

プラスミドpUCP19-B7SX2およびpUCP19-HCのDNAインサート部分の制限酵素地図、並びにpUCP19-HCのDNAインサート部分のシークエンス・ストラテジーを示す図である。

【図3】

プラスミドpUCP19-SLDHの遺伝子地図を示す図である。

【図4】

発現ベクター p S D H - t u f B 1 - E c o - d 9 U の遺伝子地図を示す図である。

【図5】

発現ベクター p B B R (K m) - S D H・S N D H の遺伝子地図を示す図である。

【図6】

発現ベクターpBBR (Tc) - SDH・SNDHの遺伝子地図を示す図である。

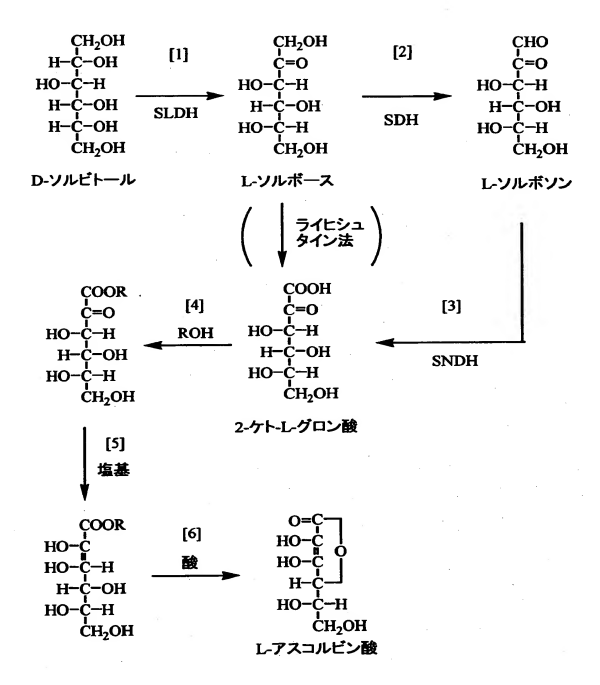
【図7】

発現ベクターpUCP19-SDH・SNDHの遺伝子地図を示す図である。

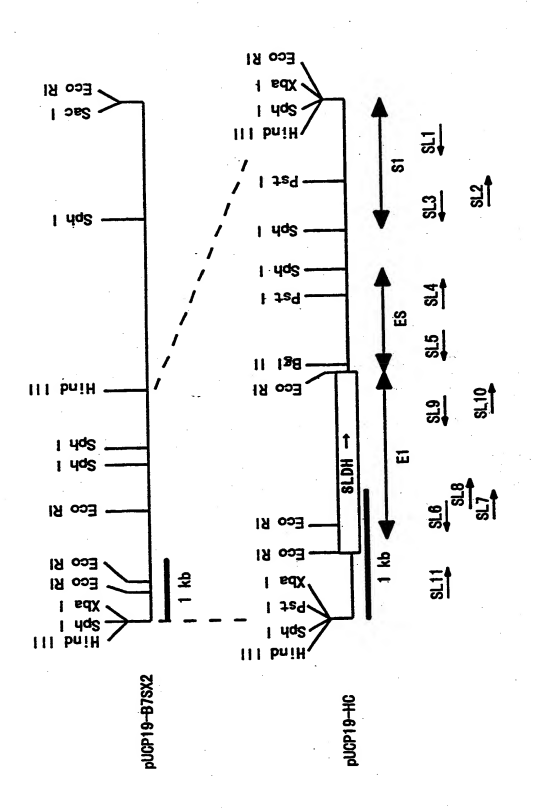
【書類名】

図面

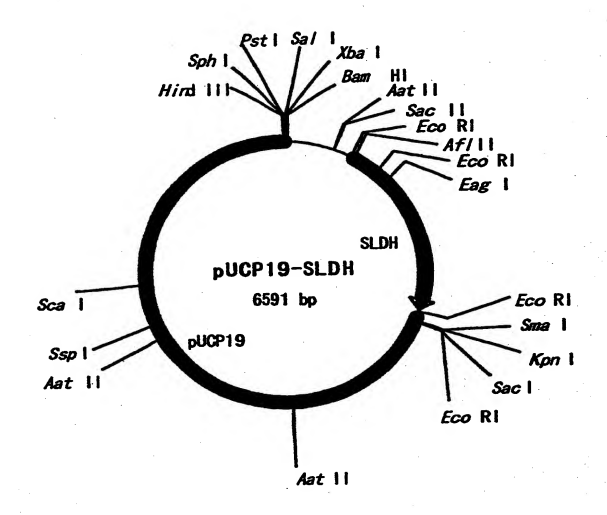
【図1】



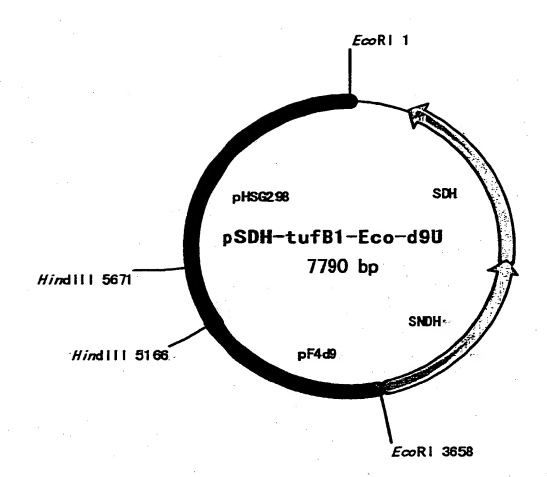
【図2】



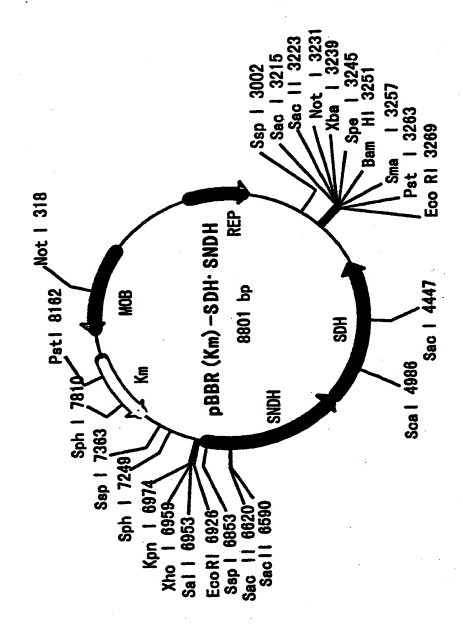
【図3】



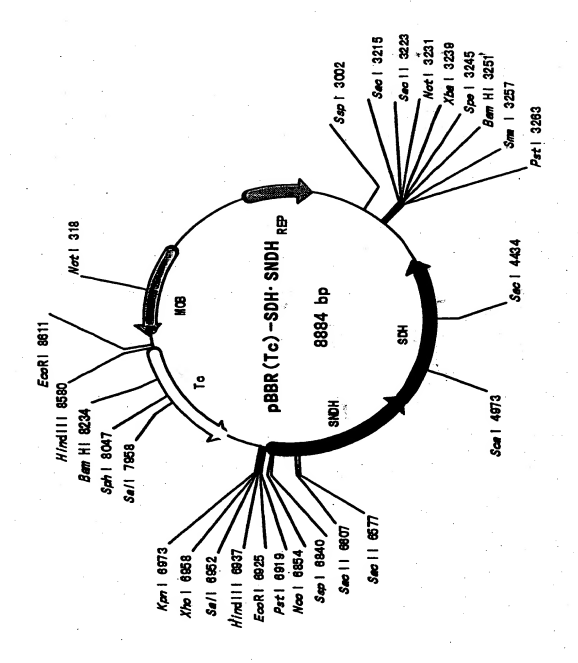




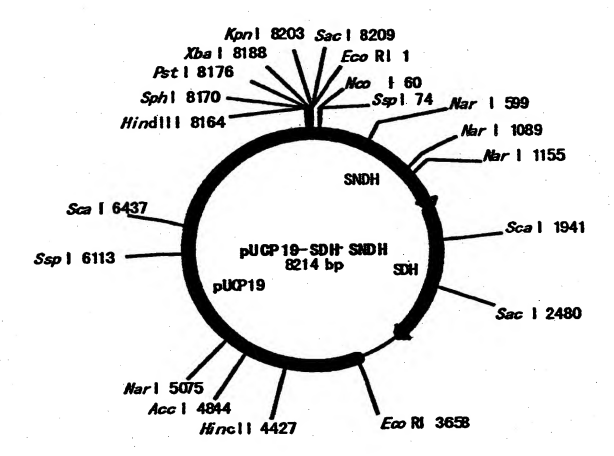
【図5】



【図6】



【図7】





【書類名】

要約書

【要約】

【解決手段】 D-ソルビトールデヒドロゲナーゼ (SLDH) をコードする遺伝子、該遺伝子を発現ベクターで形質転換された宿主細胞を培養することによる SLDHの製造方法、ならびに該培養物を用いたL-ソルボースまたは2-ケトーLーグロン酸の製造方法。

【効果】 本発明によれば、L-アスコルビン酸の前駆物質である2KLGAを 簡単に且つ効率よく発酵生産することができる。

【選択図】 なし



出願人履歴情報

識別番号

[000005245]

1. 変更年月日

1990年 8月17日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号

氏 名

藤沢薬品工業株式会社

THIS PAGE BLANK USPION